INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 15/12, C07K 14/47, 16/18, C12N 1/21, 5/10, 15/10, 15/62, 15/70, 15/79, C12Q 1/68, G01N 33/68, A61K 38/17, 48/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/46375

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

16. September 1999 (16.09.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE99/00722

A2

(22) Internationales Anmeldedatum:

9. März 1999 (09.03.99)

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,

NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

198 11 194.0

10. März 1998 (10.03.98)

DE

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): META-GEN GESELLSCHAFT FÜR GENOMFORSCHUNG MBH [DE/DE]; Ihnestrasse 63, D-14195 Berlin (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SPECHT, Thomas [DE/DE]; Grabenstrasse 14, D-12209 Berlin (DE). HINZMANN, Bernd [DE/DE]; Parkstrasse 19, D-13127 Berlin (DE). SCHMITT, Armin [DE/DE]; Laubacher Strasse 6/II, D-14197 Berlin (DE). PILARSKY, Christian [DE/DE]; Heinrich-Lange-Strasse 13c, D-01474 Schönfeld (DE). DAHL, Edgar [DE/DE]; Eleonore-Procheska-Strasse 6, D-14480 Potsdam (DE). ROSENTHAL, André [DE/DE]; Koppenplatz 10, D-10115 Berlin (DE).

BEST AVAILABLE COPY

(54) Title: HUMAN NUCLEIC ACID SEQUENCES FROM PROSTATE TISSUE

(54) Bezeichnung: MENSCHLICHE NUKLEINSÄURESEQUENZEN AUS PROSTATAGEWEBE

(57) Abstract

The invention relates to human nucleic acid sequences - mRNA, cDNA, genomic sequences - of normal prostate tissue which code for gene products or parts thereof, and to their use. The invention also relates to the polypeptides obtainable by way of said sequences and to their use.

(57) Zusammenfassung

Es werden menschliche Nukleinsäurequenzen - mRNA, cDNA, genomische Sequenzen - aus normalem Prostatagewebe, die für Genprodukte oder Teile davon kodieren und deren Verwendung beschrieben. Es werden weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung beschrieben.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien ·	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑŪ	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	Œ	Irland	MN	Mongolci	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 99/46375 PCT/DE99/00722

Menschliche Nukleinsäuresequenzen aus Prostatagewebe

Die Erfindung betrifft menschliche Nukleinsäuresequenzen -mRNA, cDNA, genomische Sequenzen- aus normalem Prostatagewebe, die für Genprodukte oder Teile davon kodieren und deren Verwendung.

Die Erfindung betrifft weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung.

Eine weit verbreitete Krebsart ist der Prostatakrebs, für dessen Bekämpfung neue Therapien notwendig sind. Bisher verwendete Therapien, die auf einer Blockierung von Hormonwirkungen beruhen, sind sehr häufig nach wenigen Jahren wirkungslos, da der Tumor hormonunabhängig wird, d. h. ohne Hormonwirkung weiterwächst und Metastasen bildet.

15

20

25

45

Das Phänomen Krebs geht häufig einher mit der Über- oder Unterexpression gewisser Gene in den entarteten Zellen, wobei noch unklar ist, ob diese veränderten Expressionsraten Ursache oder Folge der malignen Transformation sind. Die Identifikation solcher Gene wäre ein wesentlicher Schritt für die Entwicklung neuer Therapien gegen Krebs. Der spontanen Entstehung von Krebs geht häufig eine Vielzahl von Mutationen voraus. Diese können verschiedenste Auswirkungen auf das Expressionsmuster in dem betroffenen Gewebe haben, wie z.B. Unter- oder Überexpression, aber auch Expression verkürzter Gene. Mehrere solcher Veränderungen durch solche Mutationskaskaden können schließlich zu bösartigen Entartungen führen. Die Komplexität solcher Zusammenhänge erschwert die experimentelle Herangehensweise sehr.

Für die Suche nach Kandidatengenen, d.h. Genen, die verglichen mit dem Tumorgewebe im normalen Gewebe stärker exprimiert werden, wird eine Datenbank verwendet, die aus sogenanten ESTs besteht. 30 ESTs (Expressed Sequence Tags) sind Sequenzen von cDNAs, d.h. revers transkribierten mRNAs, den Molekülen also, die die Expression von Genen widerspiegeln. Die EST-Sequenzen werden für normale und entartete Gewebe ermittelt. Solche Datenbanken werden von verschiedenen Betreibern z.T. kommerziell angeboten. Die ESTs der LifeSeq-Datenbank, die hier verwendet wird, sind in der 35 Regel zwischen 150 und 350 Nukleotide lang. Sie representieren ein für ein bestimmtes Gen unverkennbares Muster, obwohl dieses Gen normalerweise sehr viel länger ist (> 2000 Nukleotide). Durch Vergleich der Expressionsmuster von normalen und Tumorgewebe können ESTs identifiziert werden, die für die Tumorentstehung und -prolifertion wichtig sind (s. Fig. 1). 40 Es besteht jedoch folgendes Problem: Da durch unterschiedliche Konstruktionen der cDNA-Bibliotheken die gefundenen EST-Sequenzen zu unterschiedlichen Regionen

falsches Verhältnis des Vorkommens dieser ESTs in dem jeweiligen Gewebe. Dieses würde erst bemerkt werden, wenn das vollständige Gen bekannt ist und somit die ESTs dem gleichen Gen zugeordnet werden können.

eines unbekannten Gens gehören können, ergäbe sich in einem solchen Fall ein völlig

WO 99/46375 PCT/DE99/00722

Es wurde nun gefunden, daß diese Fehlermöglichkeit verringert werden kann, wenn zuvor sämtliche ESTs aus dem jeweiligen Gewebstyp assembliert werden, bevor die Expressionsmuster miteinander verglichen werden. Es wurden also überlappende ESTs ein und desselben Gens zu längeren Sequenzen zusammengefaßt (s. Fig. 1, Fig. 2a und Fig. 3). Durch diese Verlängerung und damit Abdeckung eines wesentlich größeren Genbereichs in jeder der jeweiligen Banken sollte der oben beschriebene Fehler weitgehenst vermieden werden. Da es hierzu keine bestehenden Softwareprodukte gab, wurden Programme für das Assemblieren von genomischen Abschnitten verwendet, die abgewandelt eingesetzt und durch eigene Programme ergänzt wurden. Ein Flowchart der Assemblierungsprozedur ist in Fig. 2b1 - 2b4 dargestellt.

Es konnten nun die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 2-4, 6-10, 12-14, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35-37, 39, 41-44, 46, 47, 49, 51-55, 58-64 und Seq. ID No 217-247 gefunden werden, die als Kandidatengene bei Prostatakrebs eine Rolle spielen.

Von besonderem Interesse sind die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247.

- Die Erfindung betrifft somit Nukleinsäure-Sequenzen, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodieren, umfassend
 - a) eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe der Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247,
 - b) eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäure-Sequenzen

30 oder

5

10

15

25

40

- c) eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.
- Die Erfindung betrifft weiterhin eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247 oder eine komplementäre oder allelische Variante davon und die Nukleinsäure-Sequenzen davon, die eine 90%ige bis 95% ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweisen.
 - Die Erfindung betrifft auch die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No. 2-4, 6-10, 12-14, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35-37, 39, 41-44, 46, 47, 49, 51-55, 58-64 und 217-247, die im normalen Prostatagewebe erhöht exprimiert sind

;

Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, umfassend einen Teil der oben genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247 hybridisieren.

10

20

25

30

35

40

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen weisen im allgemeinen eine Länge von mindestens 50 bis 2500 bp, vorzugsweise eine Länge von mindestens 150 bis 2000 bp, insbesondere eine Länge von 400 bis 1900 bp auf.

Mit den erfindungsgemäßen Teilsequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247 können gemäß gängiger Verfahrenspraxis auch Expressionskassetten konstruiert werden, wobei auf der Kassette mindestens eine der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen zusammen mit mindestens einer dem Fachmann allgemein bekannten Kontroll- oder regulatorischen Sequenz, wie z. B. einem geeigneten Promotor, kombiniert wird. Die erfindungsgemäßen Sequenzen können in sense oder antisense Orientierung eingefügt sein.

In der Literatur sind ist eine große Anzahl von Expressionskassetten bzw. Vektoren und Promotoren bekannt, die verwendet werden können.

Unter Expressionskassetten bzw. Vektoren sind zu verstehen: 1. bakterielle, wie z. B., phagescript, pBs, \$\phi\$X174, pBluescript SK, pBs KS, pNH8a, pNH16a, pNH18a, pNH46a (Stratagene), pTrc99A, pKK223-3, pKK233-3, pDR540, pRIT5 (Pharmacia), 2. eukaryontische, wie z. B. pWLneo, pSV2cat, pOG44, pXT1, pSG (Stratagene), pSVK3, pBPV, pMSG, pSVL (Pharmacia).

Unter Kontroll- oder regulatorischer Sequenz sind geignete Promotoren zu verstehen. Hierbei sind zwei bevorzugte Vektoren der pKK232-8 und der PCM7 Vektor. Im einzelnen sind folgende Promotoren gemeint: lacl, lacZ, T3, T7, gpt, lambda PR, trc, CMV, HSV Thymidin-Kinase, SV40, LTRs aus Retrovirus und Maus Metallothionein-I.

Die auf der Expressionskassette befindlichen DNA-Sequenzen können ein Fusionsprotein kodieren, das ein bekanntes Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt.

Die Expressionskassetten sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Fragmente können zur Herstellung von Vollängen-Genen verwendet werden. Die erhältlichen Gene sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen, sowie die aus der Verwendung erhältlichen Gen-Fragmente.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können mit geeigneten Vektoren in Wirtszellen gebracht werden, in denen als heterologer Teil die auf den Nukleinsäure-Fragmenten enthaltene genetischen Information befindet, die exprimiert wird.

Die die Nukleinsäure-Fragmente enthaltenden Wirtszellen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

5

10

15

20

25

35

Geeignete Wirtszellen sind z. B. prokaryontische Zellsysteme wie E. coli oder eukaryontische Zellsysteme wie tierische oder humane Zellen oder Hefen.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können in sense oder antisense Form verwendet werden.

Die Herstellung der Polypeptide oder deren Fragment erfolgt durch Kultivierung der Wirtszellen gemäß gängiger Kultivierungsmethoden und anschließender Isolierung und Aufreinigung der Peptide bzw. Fragmente, ebenfalls mittels gängiger Verfahren. Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, die mindestens eine Teilsequenz eines biologisch aktiven Polypeptids kodieren.

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Polypeptid-Teilsequenzen, sogenannte ORF (open-reading-frame)-Peptide, gemäß den Sequenzprotokollen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295.

Die Erfindung betrifft ferner die Polypeptid-Sequenzen, die mindestens eine 80%ige Homologie, insbesondere eine 90%ige Homologie zu den erfindungsgemäßen Polypeptid-Teilsequenzen der Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295 aufweisen.

Die Erfindung betrifft auch Antikörper, die gegen ein Polypeptid oder ein Fragment gerichtet sind, welche von den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295 kodiert werden.

30 Unter Antikörper sind insbesondere monoklonale Antikörper zu verstehen.

Die Erfindung betrifft auch Phage-Display Proteine, die gegen ein Polypeptid oder ein Fragment gerichtet sind, welche von den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295 kodiert werden.

Die erfindungsgemäßen Polypeptide der Sequenzen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295 können auch als Tool zum Auffinden von Wirkstoffen gegen Prostatakrebs verwendet werden, was ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist.

Ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der
Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 9093, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295 zur Expression von Polypeptiden, die als
Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen Prostata-Krebs verwendet werden können.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der gefundenen Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung des Prostata-Krebses, bzw. zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung des Prostata-Krebses.

Die Erfindung betrifft auch Arzneimittel, die mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295 enthalten.

Die gefundenen erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können auch genomische oder mRNA-Sequenzen sein.

5

10

20

25

30

Die Erfindung betrifft auch genomische Gene, ihre Promotoren, Enhancer, Silencer, Exonstruktur, Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247, sowie deren Verwendung zusammen mit geeigneten regulativen Elementen, wie geeigneten Promotoren und/ oder Enhancern.

Mit den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren (cDNA-Sequenzen) werden genomische BAC-, PAC- und Cosmid-Bibliotheken gescreent und über komplementäre Basenpaarung (Hybridisierung) spezifisch humane Klone isoliert. Die so isolierten BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden mit Hilfe der Fluoreszenz-in-situ-Hybridisation auf Metaphasenchromosomen hybridisiert und entsprechende Chromosomenabschnitte identifiziert, auf denen die entsprechenden genomischen Gene liegen. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden sequenziert, um die entsprechenden genomischen Gene in ihrer vollständigen Struktur (Promotoren, Enhancer, Silencer, Exons und Introns) aufzuklären. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone können als eigenständige Moleküle für den Gentransfer eingesetzt werden (s. Fig. 5).

Die Erfindung betrifft auch BAC-, PAC- und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.

WO 99/46375 6 PCT/DE99/00722

Bedeutungen von Fachbegriffen und Abkürzungen

Nukleinsäuren= Unter Nukleinsäuren sind in der vollegenden Erfindung zu

verstehen: mRNA, partielle cDNA, vollängen cDNA und

genomische Gene (Chromosomen).

ORF = Open Reading Frame, eine definierte Abfolge von Aminosäuren,

die von der cDNA-Sequenz abgeleitet werden kann.

Contig= Eine Menge von DNA-Sequenzen, die aufgrund sehr großer

Ähnlichkeiten zu einer Sequenz zusammengefaßt werden

können (Consensus).

Singleton= Ein Contig, der nur eine Sequenz enthält.

Modul = Domäne eines Proteins mit einer definierten Sequenz, die eine

strukturelle Einheit darstellt und in unterschiedlichen Proteinen

vorkommt

N = wahlweise das Nukleotid A, T, G oder C

X = wahlweise eine der 20 natürlich vorkommenden Aminosäuren

Erklärung zu den Alignmentparametern

minimal initial match= minimaler anfänglicher Identitätsbereich maximum pads per read= maximale Anzahl von Insertionen

maximum percent mismatch= maximale Abweichung in %

Erklärung der Abbildungen

Fig. 1 zeigt die systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSeq

Datenbank.

Fig. 2a zeigt das Prinzip der EST-Assemblierung

Fig. 2b1-2b4 zeigt das gesamte Prinzip der EST-Assemblierung

40 Fig. 3 zeigt die in silico Subtraktion der Genexpression in

verschiedenen Geweben

Fig. 4a zeigt die Bestimmung der gewebsspezifischen Expression über

elektronischen Northern.

5

10

15

20

25

30

35

Fig. 4b zeigt den elektronischen Northern

Fig. 5 zeigt die Isolierung von genomischen BAC- und PAC-Klonen.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen, ohne die Erfindung auf diese Beispiele und Nukleinsäure-Sequenzen zu beschränken.

Beispiel 1

5

20

25

35

40

45

Suche nach Tumor-bezogenen Kandidatengenen

Zuerst wurden sämtliche ESTs des entsprechenden Gewebes aus der LifeSeq-Datenbank (vom Oktober 1997) extrahiert. Diese wurden dann mittels des Programms GAP4 des Staden-Pakets mit den Parametern 0% mismatch, 8 pads per read und einem minimalen match von 20 assembliert. Die nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen (Fails) wurden erst bei 1% mismatch und dann nochmals bei 2% mismatch mit der Datenbank assembliert. Aus den Contigs der Datenbank, die aus mehr als einer Sequenz bestanden, wurden Consensusse-quenzen errechnet (s. Fig. 2a und 2 b1-2b4).

Die Singletons der Datenbank, die nur aus einer Sequenz bestanden, wurden mit den nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen bei 2% mismatch erneut assembliert. Wiederum wurden für die Contigs die Consensussequenzen ermittelt. Alle übrigen ESTs wurden bei 4% mismatch erneut assembliert. Die Consensussequenzen wurden abermals extrahiert und mit den vorherigen Consensussequenzen sowie den Singletons und den nicht in die Datenbank aufgenommenen Sequenzen abschließend bei 4% mismatch assembliert. Die Consensussequenzen wurden gebildet und mit den Singletons und Fails als Ausgangsbasis für die Gewebsvergleiche verwendet. Durch diese Prozedur konnte sichergestellt werden, daß unter den verwendeten Parametern sämtliche Sequenzen von einander unabhängige Genbereiche darstellten.

Fig. 2b1-2b4 veranschaulicht die Verlängerung der normal Prostata-Gewebe ESTs.

Die so assemblierten Sequenzen der jeweiligen Gewebe wurden anschließend mittels des gleichen Programms miteinander verglichen (s. Fig. 3). Hierzu wurden erst alle Sequenzen des ersten Gewebes in die Datenbank eingegeben. (Daher war es wichtig, daß diese voneinander unabhängig waren.)

Dann wurden alle Sequenzen des zweiten Gewebes mit allen des ersten verglichen. Das Ergebnis waren Sequenzen, die für das erste bzw. das zweite Gewebe spezifisch waren, sowie welche, die in beiden vorkamen. Bei Letzteren wurde das Verhältnis der Häufigkeit des Vorkommens in den jeweiligen Geweben ausgewertet.

Alle Sequenzen, die mehr als viermal in jeweils einem der verglichenen Gewebe vorkamen, sowie alle, die mindestens fünfmal so häufig in einem der beiden Gewebe vorkamen wurden weiter untersucht. Diese Sequenzen wurden einem elektronischen Northern (s. Beispiel 2.1) unterzogen, wodurch die Verteilung in sämtlichen Tumor- und Normal-Geweben untersucht wurde (s. Fig. 4a und Fig. 4b). Die relevanten Kandidaten wurden dann mit Hilfe sämtlicher Incyte ESTs und allen ESTs öffentlicher Datenbanken verlängert (s. Beispiel 3). Anschließend wurden die Sequenzen und ihre Übersetzung in

9 PCT/DE99/00722

mögliche Proteine mit allen Nukleotid- und Proteindatenbanken verglichen, sowie auf mögliche, für Proteine kodierende Regionen untersucht.

Beispiel 2

5

15

20

25

Algorithmus zur Identifikation und Verlängerung von partiellen cDNA-Sequenzen mit verändertem Expressionsmuster

Im folgenden soll ein Algorithmus zur Auffindung über- oder unterexprimierter Gene erläutert werden. Die einzelnen Schritte sind der besseren Übersicht halber auch in einem Flußdiagramm zusammengefaßt (s. Fig. 4b).

2.1 Elektronischer Northern-Blot

Zu einer partiellen DNA-Sequenz S, z. B. einem einzelnen EST oder einem Contig von ESTs, werden mittels eines Standardprogramms zur Homolgiesuche, z. B. BLAST (Altschul, S. F., Gish W., Miller, W., Myers, E. W. und Lipman, D. J. (1990) *J. Mol. Biol.*, 215, 403-410), BLAST2 (Altschul, S. F., Madden, T. L., Schäffer, A. A., Zhang, J., Zhang, Z., Miller, W. und Lipman, D. J. (1997) *Nucleic Acids Research* 25 3389-3402) oder FASTA (Pearson, W. R. und Lipman, D. J. (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85 2444-2448), die homologen Sequenzen in verschiedenen nach Geweben geordneten (privaten oder öffentlichen) EST-Bibliotheken bestimmt. Die dadurch ermittelten (relativen oder absoluten) Gewebe-spezifischen Vorkommenshäufigkeiten dieser Partial-Sequenz S werden als elektronischer Northern-Blot bezeichnet.

10 PCT/DE99/00722 WO 99/46375

2.1.1

5

10

Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 10 gefunden, die 4x stärker im normalen Prostatagewebe als im Tumorgewebe vorkommt.

Die mögliche Funktion dieses Genbereiches betrifft humanes MVF-1.

Das Ergebnis ist wie folgt: Elektronischer Northern-Blot für SEQ. ID. NO: 10

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	P
	%Hae	ufigkeit	%Haeufigkeit		T/N
15		0.0000	0.0026	0.0000	undef
		0.0040	0.0022	1.8347	0.5450
	Eierstock		0.0052	1.1686	0.8557
	Endokrines_Gewebe		0.0000	undef	0.0000
20	Gastrointestinal		0.0000	undef	0.0000
20	Gehirn		0.0088	0.1935	5.1673
	Haematopoetisch		0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000 0.0065	undef 0.0000	undef
	Hepatisch	0.0000	0.0000	undef	undef 0.0000
25		0.0000			
23		0.0050	0.0000 0.0024	undef 2.1069	undef 0.4746
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef	0.0000
		0.0030	0.0068	0.4342	2.3033
30	Pankreas		0.0000	undef	0.0000
50		0.0019	0.0000	undef	0.0000
	Prostata		0.0021	4.4745	0.2235
	Uterus		0.0071	0.2321	4.3088
	Brust-Hyperplasie		0.00.1	0.2522	1.5000
35	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane				
	Weisse_Blutkoerperchen				
40	-				
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
	Entwicklung				
45	Gastrointenstinal				
	Gehirn				
	Haematopoetisch				
	Herz-Blutgefaesse				
50	2	0.0111			
50		0.0124			
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			
		NODWIEDER / CO		T TORUEVEN	
55			STRAHIERTE BIE	PLICIBEKEN	
33	Downer	%Haeufigkeit			
	Brust	0.0000			
	Eierstock-Uterus				
	Endokrines_Gewebe Foetal	0.0000			
60	Gastrointestinal	0.0082			
30		0.0244			
	Haematopoetisch Haut-Muskel	0.0114			
		0.0000			
		0.0000			
65		0.0040			
33	Prostata				
	Sinnesorgane				
	STIMESOLGAME	J. 0000			

2.1.2 Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 18 gefunden, die 6x stärker im normalen Prostatagewebe als im Tumorgewebe vorkommt.

5

Das Ergebnis ist wie folgt: Elektronischer Northern-Blot für SEQ. ID. NO: 18

		•			
	NORMA:	L	TUMOR	Verha	eltnisse
10		figkeit	%Haeufigkeit		T/N
		3	***************************************	••, •	.,.,
	Blase	0.0279	0.0026	10.9109	0.0917
	Brust	0.0040	0.0022	1.8347	0.5450
	Eierstock		0.0026	0.0000	undef
15	Endokrines_Gewebe		0.0000	undef	0.0000
	Gastrointestinal	0.0116	0.0000	undef	0.0000
		0.0042	0.0033	1.2902	0.7751
	Haematopoetisch		0.0000	undef	0.0000
20		0.0000	0.0000	undef	undef
20	Hepatisch		0.0065	0.0000	undef
		0.0021	0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
	-	0.0037	0.0000	undef	0.0000
25	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
23	Muskel-Skelett	0.0034	0.0000	undef	0.0000
	Pankreas		0.0000	undef	0.0000
		0.0060	0.0055	0.3428	2.9168
	Prostata		0.0000 0.0021	undef 5.5932	0.0000
30		0.0033	0.0021	0.4642	0.1788 2.1544
	Brust-Hyperplasie		0.0071	0.4042	2.1344
	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
35	Sinnesorgane				
	Weisse Blutkoerperchen				
	- ·				
		FOETUS			
40		%Haeufigkeit			
	Entwicklung				
	Gastrointenstinal				
45	Gehirn				
45	Haematopoetisch				
	Herz-Blutgefaesse				
	_	0.0000			
		0.0124			
50	Prostata				
50	Sinnesorgane	0.0000			-
		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit	TOTAL DID	PTOTHPIVER	
55		····			
	Brust	0.0272			
	Eierstock-Uterus				
	Endokrines Gewebe				
	Foetal				
60	Gastrointestinal				
	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel				
		0.0000			
	Lunge	0.0082			
65	Nerven	0.0020			
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			

Sinnesorgane 0.0000

12 PCT/DE99/00722 WO 99/46375

2.1.3

Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 24 gefunden, die 5x stärker im normalen Prostatagewebe als im Tumorgewebe vorkommt.

Die mögliche Funktion dieses Genbereichs betrifftt das Gegenstück eines unbekannten Gens Hefe Chromosom XVI.

Das Ergebnis ist wie folgt: Elektronischer Northern-Blot für SEQ. ID. NO: 24

10					
10			mrii von	Verbreltning	
		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	T/N
		*Haeurigkeit	%Haeufigkeit	N/ I	1714
	n1	0.0000	0.0152	0.0000	undef
1.5		0.0000	0.0153	0.9174	
15		0.0120	0.0131		1.0901 2.2819
	Eierstock		0.0208	0.4382	
	Endokrines_Gewebe		0.0191	0.7655	1.3064
	Gastrointestinal		0.0143	1.6285	0.6141
	Gehirn		0.0077	0.4423	2.2607
20	Haematopoetisch		0.0000	undef	0.0000
		0.0149	0.0847	0.1762	5.6754
	Hepatisch		0.0518	0.0000	undef
	Herz	0.0095	0.0275	0.3468	2.8832
	Hoden	0.0061	0.0234	0.2612.	3.8288
25	Lunge	0.0100	0.0165	0.6020	1.6612
	Magen-Speiseroehre	0.0097	0.0153	0.6300	1.5874
	Muskel-Skelett	0.0051	0.0180	0.2855	3.5025
	Niere	0.0059	0.0000	undef	0.0000
	Pankreas	0.0038	0.0221	0.1714	5.8337
30	Penis	0.0000	0.0267	0.0000	undef
	Prostata	0.0214	0.0043	5.0338	0.1987
	Uterus	0.0116	0.0142	0.8123	1.2311
	Brust-Hyperplasie	0.0182			
	Duenndarm				
35	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane				
	Weisse_Blutkoerperchen				
40					
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
	Entwicklung	0.0307			
45	Gastrointenstinal	0.0123			
	Gehirn	0.0125			
	Haematopoetisch	0.0118			
	Herz-Blutgefaesse				
		0.0000			
50		0.0062			
	Prostata				
	Sinnesorgane				
		NORMIERTE/SU	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	
55		%Haeufigkeit			
		,			
	Brust	0.0136			
	Eierstock-Uterus				
	Endokrines Gewebe				
60		0.0041			
00	Gastrointestinal				
	Haematopoetisch	0.0057			
	Haut-Muskel				
		0.0000			
45					
65		0.0000			
		0.0010			
	Prostata	0.0000			

2.1.4

Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 30 gefunden, die 4x stärker im normalen Prostatagewebe als im Tumorgewebe vorkommt.

Die mögliche Funktion dieses Genbereichs betrifftt das Gegenstück eines Gens von thaliana von Caenorhabdites elegans.

Das Ergebnis ist wie folgt:

10	Dienerominener werenern b	TOC THE SEQ. 1	. NO. 30		
10		NORMAL %Haeufigkeit	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltniss N/T	e T/N
	Blase	0.0000	0.0051	0.0000	undef
15		0.0040	0.0022	1.8347	0.5450
	Eierstock		0.0026	5.8431	0.1711
	Endokrines Gewebe		0.0054	0.0000	undef
	Gastrointestinal	0.0019	0.0000	undef	0.0000
		0.0025	0.0044	0.5806	1.7224
20	Haematopoetisch	0.0056	0.0000	undef	0.0000
	Haut-	0.0000	0.0000	undef	undef
	Hepatisch	0.0000	0.0000	unde f	undef
	Herz	0.0000	0.0000	undef	undef
	Hoden	0.0000	0.0000	undef	undef
25		0.0025	0.0024	1.0534	0.9493
	Magen-Speiseroehre		0.0000	unde f	undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
30	Pankreas		0.0000	undef	undef
30		0.0000	0.0000	undef	undef
	Prostata		0.0021	4.4745	0.2235
	Uterus Brust-Hyperplasie		0.0000	undef	0.0000
	Duenndarm				
35	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane				
	Weisse Blutkoerperchen				
40		FOETUS %Haeufigkeit			
	Entwicklung	0.000			
	Entwicklung Gastrointenstinal				
45	Gehirn				
	Haematopoetisch				
	Herz-Blutgefaesse				
	<u>-</u>	0.0000			
		0.0000			
50	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			
55		NORMIERTE/SUB %Haeufigkeit	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	
	Brust	0.0068			
	Eierstock-Uterus				
	Endokrines Gewebe				
60	Foetal				
	Gastrointestinal				
	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel	0.0000			
	Hoden	0.0000			
65	Lunge	0.0000			
	Nerven	0.0030			
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			

WO 99/46375 14 PCT/DE99/00722

2.1.5

5

Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 43 gefunden, die 6x stärker im normalen Prostatagewebe als im Tumorgewebe vorkommt.

Das Ergebnis ist wie folgt:

10		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnis	se
	%Haeuf	igkeit '	%Haeufigkeit	N/T	T/N
		-	-		
	Blase	0.0000	0.0000	undef	undef
	Brust	0.0120	0.0044	2.7521	0.3634
15	Eierstock	0.0000	0.0026	0.0000	undef
	Endokrines_Gewebe	0.0018	0.0027	0.6698	1.4930
	Gastrointestinal	0.0058	0.0048	1.2214	0.8187
	Gehirn	0.0051	0.0000	undef	0.0000
• •	Haematopoetisch	0.0000	0.0000	undef	undef
20	Haut	0.0000	0.0000	unde f	undef
	Hepatisch		0.0000	undef	undef
	Herz	0.0032	0.0000	undef	0.0000
	Hoden	0.0122	0.0000	unde f	0.0000
		0.0012	0.0024	0.5267	1.8986
25	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
	Muskel-Skelett	0.0000	0.0060	0.0000	undef
	Niere	0.0059	0.0068	0.8683	1.1517
	Pankreas	0.0000	0.0000	undef	undef
	Penis	0.0030	0.0000	undef	0.0000
30	Prostata	0.0119	0.0021	5.5932	0.1788
	Uterus	0.0050	0.0000	undef	0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.0145			
	Duenndarm	0.0000			
	Prostata-Hyperplasie	0.0030			
35	Samenblase	0.0000			
	Sinnesorgane	0.0000			
	Weisse Blutkoerperchen	0.0035			
40		FOETUS			
		%Haeufi	gkeit		
	Entwicklung				
	Gastrointenstinal	0.0031			
45	Gehirn	0.0000			
	Haematopoetisch	0.0039			
	Herz-Blutgefaesse	0.0000			
	Lunge	0.0037			
	Niere	0.0062			
50	Prostata	0.0000			
	Sinnesorgane	0.0000			
	-				
		NORMIER	TE/SUBTRAHIERTE E	BIBLIOTHEKEN	
55		%Haeufi	gkeit		
	Brust	0.0000			
	Eierstock-Uterus				
	Endokrines_Gewebe				
60	Foetal				
	Gastrointestinal				
	Haematopoetisch	0.0057			
	Haut-Muskel	0.0065			
	Hoden	0.0078			
65	Lunge	0.0000			
	Nerven	0.0050			
	Prostata	0.0000			
	Sinnesorgane	0.0000			
	•				

2.1.5

Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 59 gefunden, die 5x stärker im normalen Prostatagewebe als im Tumorgewebe vorkommt.

Das Ergebnis ist wie folgt:

10		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	e
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
	Blaco	0.0093	0.0051	1.8185	0 5400
		0.0067	0.0022	3.0579	0.5499 0.3270
15	Eierstock		0.0052	0.0000	undef
	Endokrines Gewebe		0.0027	3.3489	0.2986
	Gastrointestinal		0.0000	undef	0.0000
		0.0068	0.0088	0.7741	1.2918
	Haematopoetisch		0.0000	undef	0.0000
20		0.0000	0.0000	undef	undef
	Hepatisch	0.0050	0.0000	undef	0.0000
	Herz	0.0053	0.0000	undef	0.0000
		0.0183	0.0117	1.5671	0.6381
	3 '	0.0062	0.0000	undef	0.0000
25	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	0.0000
	Muskel-Skelett		0.0180	0.8565	1.1675
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Pankreas		0.0166	0.3428	2.9168
30		0.0030	0.0000	undef	0.0000
30	Prostata		0.0064	5.2203	0.1916
	Brust-Hyperplasie	0.0132	0.0000	undef	0.0000
	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie	·			
35	Samenblase				
	Sinnesorgane				
	Weisse Blutkoerperchen				
••					
40		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
	Proposition to the same	0.000			
	Entwicklung Gastrointenstinal				
45	Gehirn				
13	Haematopoetisch				
	Herz-Blutgefaesse				
	-	0.0148			
	_	0.0062			
50	Prostata				
	Sinnesorgane				
	-				
6.6		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	
55		%Haeufigkeit			
	D	0 0070			
	Eierstock-Uterus	0.0272			
	Endokrines_Gewebe				
60	Foetal				
	roetar	V. VVUZ			
	Gastrointestinal	0.0244			
	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel				
65		0.0000			
		0.0000			
	Nerven	0.0010			
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			

In analoger Verfahrensweise wurden auch folgende Northerns gefunden: Elektronischer Northern-Blot für SEQ. ID No.: 2

5		0.0418 0.0267	TUMOR %Haeufigkeit 0.0383 0.0218	Verhaeltnisse N/T T/N 1.0911 0.9165 1.2232 0.8176 2.3372 0.4279
10	Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn	0.0055 0.0136 0.0093	0.0052 0.0109 0.0048 0.0142	0.5023 1.9907 2.8499 0.3509 0.6550 1.5267
15	Hepatisch Herz	0.0099	0.0000 0.0847 0.0129 0.0000 0.0234	undef 0.0000 0.1175 8.5131 0.0000 undef undef 0.0000 0.2612 3.8288
20	Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett Niere	0.0103 0.0089	0.0071 0.0230 0.0060 0.0000	1.9313 0.5178 0.8399 1.1905 1.7130 0.5838 undef 0.0000
	Prostata Uterus	0.0269 0.0143 0.0463	0.0110 0.0000 0.0021 0.0356	0.6857 1.4584 undef 0.0000 6.7118 0.1490 1.2997 0.7694
25	Brust-Hyperplasie Duenndarm Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0312 0.0238		
30	Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen			
35	Entwicklung			
	Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch Herz-Blutgefaesse	0.0125 0.0039		
40	Lunge	0.0370 0.0124 0.0748		
45		NORMIERTE/SUE	BTRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN
50	Eierstock-Uterus Endokrines Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.1156 0.0525 0.0245 0.0082 0.0366		
55	Lunge Nerven Prostata	0.0194 0.0000 0.0082 0.0151 0.0385		
	Sinnesorgane	0.0000		

```
NORMAL
                                                  TUMOR
                                                                 Verhaeltnisse
                                   %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N 0.0000 0.0000 undef undef
 5
                            Blase 0.0000
                                                  0.0022
                                                                 4.2811 0.2336
                            Brust 0.0093
                        Eierstock 0.0000
                                                                 undef undef
                                                  0.0000
               Endokrines_Gewebe 0.0109
                                                  0.0027
                                                                 4.0187 0.2488
                Gastrointestinal 0.0039
                                                                 undef 0.0000
                                                  0.0000
10
                           Gehirn 0.0068
                                                  0.0077
                                                                 0.8847 1.1303
                                                                undef 0.0000
undef 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0028
                                                  0.0000
                             Haut 0.0050
                                                  0.0000
                        Hepatisch 0.0099
                                                  0.0065
                                                                1.5303 0.6535
                                                  0.0000
                                                                undef 0.0000
undef 0.0000
                             Herz 0.0064
15
                            Hoden 0.0061
                                                  0.0000
                            Lunge 0.0050
                                                  0.0000
                                                                undef 0.0000
                                                                undef undef
undef 0.0000
              Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                  0.0000
                  Muskel-Skelett 0.0051
                                                  0.0000
                            Niere 0.0030
                                                                0.2171 4.6066
                                                  0.0137
20
                                                                undef 0.0000
undef 0.0000
2.2373 0.4470
                         Pankreas 0.0019
                                                  0.0000
                            Penis 0.0120
                                                  0.0000
                         Prostata 0.0095
                                                  0.0043
                           Uterus 0.0017
                                                  0.0000
                                                                undef 0.0000
               Brust-Hyperplasie 0.0036
25
                        Duenndarm 0.0000
            Prostata-Hyperplasie 0.0059
                       Samenblase 0.0000
                     Sinnesorgane 0.0000
         Weisse Blutkoerperchen 0.0017
30
                                   FOETUS
                                   %Haeufigkeit
               Entwicklung 0.0154
Gastrointenstinal 0.0031
35
                           Gehirn 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0000
               Herz-Blutgefaesse 0.0082
                            Lunge 0.0000
40
                            Niere 0.0062
                         Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
45
                                   NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                   %Haeufigkeit
                            Brust 0.0136
                Eierstock-Uterus 0.0068
               Endokrines_Gewebe 0.0245
50
                          Foetal 0.0035
                Gastrointestinal 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0000
                     Haut-Muskel 0.0162
                            Hoden 0.0156
Lunge 0.0000
55
                           Nerven 0.0030
                         Prostata 0.0192
                    Sinnesorgane 0.0000
```

٢.;

5	Blase	NORMAL %Haeufigkeit 0.0093	TUMOR %Haeufigkeit 0.0051	1.8185 0.5499
	Brust Eierstock Endokrines Gewebe		0.0022 0.0026 0.0000	2.4463 0.4088 1.1686 0.8557 undef 0.0000
	Gastrointestinal		0.0000	undef 0.0000
10	Gehirn		0.0055	0.1548 6.4591
	Haematopoetisch		0.0000 0.0000	undef undef undef 0.0000
	Hepatisch	0.0050	0.0065	0.0000 undef
		0.0053	0.0000	undef 0.0000
15		0.0000	0.0000	undef undef
	Lunge	0.0050	0.0000	undef 0.0000
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef 0.0000
••		0.0089	0.0000	undef 0.0000
20	Pankreas		0.0055	0.6857 1.4584 undef undef
	Penis Prostata	0.0000	0.0000 0.0021	2.2373 0.4470
	Uterus		0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie		0.0000	
25	Duenndarm			
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
	Weisse_Blutkoerperchen	0.0000		
30				
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung	-	•	
35	Gastrointenstinal			
	Gehirn	0.0000		
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
40		0.0000		
40	Niere Prostata	0.0062		
	Sinnesorgane			
	Simesorgane	0.02.3		
45			BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
		0.0000		
	Eierstock-Uterus			
50	Endokrines_Gewebe	0.0134		
50	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
		0.0000		
55	Lunge	0.0000		
		0.0060		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		

5	Place	NORMAL %Haeufigkeit 0.0046	TUMOR %Haeufigkeit 0.0026	Verhaeltnisse N/T T/N 1.8185 0.5499
J		0.0053	0.0022	2.4463 0.4088 1.1686 0.8557
	Endokrines_Gewebe Gastrointestinal	0.0055	0.0109 0.0048	0.5023 1.9907 2.8499 0.3509
10	Gehirn Haematopoetisch	0.0098	0.0066 0.0000	1.0321 0.9689 undef 0.0000
	Hepatisch		0.0000 0.0129	undef undef 0.3826 2.6139
15	Hoden	0.0074 0.0061	0.0000 0.0117	undef 0.0000 0.5224 1.9144
	Magen-Speiseroehre		0.0024 0.0000	4.2137 0.2373 undef undef
	Muskel-Skelett Niere	0.0051 0.0059	0.0000 0.0068	undef 0.0000 0.8683 1.1517
20	Pankreas	0.0170 0.0030	0.0055	3.0855 0.3241 undef 0.0000
	Prostata	0.0095	0.0021	4.4745 0.2235
	Uterus Brust-Hyperplasie		0.0142	0.1160 8.6176
25	Duenndarm	0.0062		
	Prostata-Hyperplasie Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0096		
		FOETUS %Haeufigkeit		
26	Entwicklung	0.0000		
35	Gastrointenstinal Gehirn			
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse Lunge	0.0123		
40		0.0062		
	Prostata Sinnesorgane			
45		NODMINES (CO.	MONITORO DEC	OL TOTUEVEN
45		%Haeufigkeit	STRAHIERTE BIE	SLICINEREN
		0.0204	·	
	Eierstock-Uterus Endokrines Gewebe			
50	Foetal			
	Gastrointestinal Haematopoetisch			
	Haut-Muskel	0.0130		
55		0.0234 0.0000		
55	Nerven			
	Prostata Sinnesorgane			
	Simesorgane	0.0000		

5		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
3	Place	*Haeufigkeit 0.0093	%Haeufigkeit	N/T T/N 1.2123 0.8249
		0.0107	0.0077 0.0131	0.8154 1.2263
	Eierstock		0.0078	0.3895 2.5671
	Endokrines Gewebe		0.0000	undef 0.0000
10	Gastrointestinal		0.0143	0.6786 1.4737
	Gehirn	0.0170	0.0088	1.9353 0.5167
	Haematopoetisch		0.0378	0.2587 3.8650
		0.0298	0.0000	undef 0.0000
15	Hepatisch		0.0194	0.0000 undef
13		0.0159 0.0061	0.0137	1.1561 0.8650 undef 0.0000
		0.0112	0.0000 0.0142	0.7901 1.2657
	Magen-Speiseroehre		0.0153	0.0000 undef
	Muskel-Skelett		0.0060	0.8565 1.1675
20		0.0178	0.0068	2.6050 0.3839
	Pankreas	0.0038	0.0387	0.0980 10.2089
	Penis	0.0120	0.0000	undef 0.0000
	Prostata		0.0021	4.4745 0.2235
25	Uterus		0.0000	undef 0.0000
25	Brust-Hyperplasie			
	Duenndarm Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse Blutkoerperchen			
		FOETUS		
35	Entwicklung	%Haeufigkeit		
33	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefa es se	0.0000		
40	_	0.0148		
		0.0185		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
45				
		NORMIERTE/SUE	STRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0068		
	Eierstock-Uterus			
50	Endokrines_Gewebe			
	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
55	Haut-Muskel	0.0162		
23		0.0492		
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane			
60	•			

```
NORMAL
                                                 TUMOR
                                                               Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N 0.0000 0.0000 undef undef
 5
                           Blase 0.0000
                                                 0.0000
                           Brust 0.0120
                                                 0.0109
                                                               1.1008 0.9084
                                                               1.1686 0.8557
                       Eierstock 0.0061
                                                 0.0052
                                                               1.0716 0.9331
               Endokrines Gewebe 0.0146
                                                0.0136
                Gastrointestinal 0.0155
                                                              1.0857 0.9211
                                                0.0143
10
                                                               0.9527 1.0496
                          Gehirn 0.0136
                                                 0.0142
                                                              undef 0.0000
undef 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0042
                                                 0.0000
                            Haut 0.0149
                                                 0.0000
                                                              0.7651 1.3069
                                                0.0065
                       Hepatisch 0.0050
                           Herz 0.0170
Hoden 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
15
                                                              0.0000 undef
                                                0.0117
                           Lunge 0.0112
                                                0.0095
                                                              1.1851 0.8438
                                                              undef undef
0.8565 1.1675
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                0.0000
                  Muskel-Skelett 0.0051
                                                0.0060
                           Niere 0.0119
                                                0.0068
                                                              1.7366 0.5758
20
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
undef 0.0000
                        Pankreas 0.0038
                           Penis 0.0120
                                                0.0000
                                                              2.2373 0.4470
                        Prostata 0.0143
                                                0.0064
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                          Uterus 0.0033
              Brust-Hyperplasie 0.0036
25
                       Duenndarm 0.0000
            Prostata-Hyperplasie 0.0030
                      Samenblase 0.0089
                    Sinnesorgane 0.0000
         Weisse Blutkoerperchen 0.0113
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0123
                          Gehirn 0.0063
                Haematopoetisch 0.0000
              Herz-Blutgefaesse 0.0164
                           Lunge 0.0037
40
                           Niere 0.0185
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
45
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0068
               Eierstock-Uterus 0.0046
              Endokrines_Gewebe 0.0000
50
                          Foetal 0.0070
                Gastrointestinal 0.0122
                Haematopoetisch 0.0114
                     Haut-Muskel 0.0291
                           Hoden 0.0156
55
                           Lunge 0.0082
                          Nerven 0.0191
                        Prostata 0.0064
                    Sinnesorgane 0.0155
60
```

```
NORMAL
                                                             Verhaeltnisse
                                               TUMOR
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                  T/N
 5
                           Blase 0.0232
                                               0.0026
                                                             9.0924 0.1100
                                                             2.1405 0.4672
                                               0.0087
                           Brust 0.0187
                       Eierstock 0.0122
                                               0.0156
                                                             0.7791 1.2836
              Endokrines_Gewebe 0.0219
                                               0.0136
                                                             1.6075 0.6221
                                                             0.6107 1.6375
               Gastrointestinal 0.0116
                                               0.0190
10
                          Gehirn 0.0119
                                               0.0142
                                                             0.8337 1.1995
                                                             undef 0.0000
undef 0.0000
undef 0.0000
                                               0.0000
                Haematopoetisch 0.0126
                            Haut 0.0199
                                               0.0000
                      Hepatisch 0.0099
                                               0.0000
                                                             1.1561 0.8650
                            Herz 0.0159
                                               0.0137
15
                           Hoden 0.0122
                                               0.0351
                                                             0.3482 2.8716
                           Lunge 0.0187
                                                             0.4938 2.0251
                                               0.0378
             Magen-Speiseroehre 0.0097
                                               0.0307
                                                             0.3150 3.1748
                 Muskel-Skelett 0.0103
                                               0.0120
                                                             0.8565 1.1675
                                                             undef 0.0000
                           Niere 0.0238
                                               0.0000
20
                        Pankreas 0.0076
                                               0.0055
                                                             1.3713 0.7292
                           Penis 0.0180
                                               0.0267
                                                             0.6739 1.4840
                        Prostata 0.0214
                                               0.0085
                                                             2.5169 0.3973
                         Uterus 0.0132
                                                             0.4642 2.1544
                                               0.0285
              Brust-Hyperplasie 0.0291
25
                      Duenndarm 0.0156
           Prostata-Hyperplasie 0.0268
                     Samenblase 0.0356
                   Sinnesorgane 0.0235
         Weisse Blutkoerperchen 0.0131
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0307
35
              Gastrointenstinal 0.0247
                          Gehirn 0.0063
                Haematopoetisch 0.0236
              Herz-Blutgefaesse 0.0286
                           Lunge 0.0111
40
                           Niere 0.0371
                        Prostata 0.0997
                   Sinnesorgane 0.0279
45
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0068
               Eierstock-Uterus 0.0023
              Endokrines_Gewebe 0.0000
50
                         Foetal 0.0064
               Gastrointestinal 0.0122
                Haematopoetisch 0.0057
                    Haut-Muskel 0.0065
                           Hoden 0.0312
                          Lunge 0.0082
Nerven 0.0050
55
                        Prostata 0.0064
                   Sinnesorgane 0.0000
60
```

```
NORMAL
                                                 TUMOR
                                                               Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N 0.0000 0.0000 undef undef
 5
                            Blase 0.0000
                                                 0.0000
                           Brust 0.0027
                                                               0.6116 1.6351
                                                 0.0044
                                                               0.0000 undef
                       Eierstock 0.0000
                                                 0.0156
               Endokrines Gewebe 0.0018
                                                 0.0027
                                                               0.6698 1.4930
                Gastrointestinal 0.0078
                                                               undef 0.0000
                                                 0.0000
10
                                                               3.0964 0.3230
                          Gehirn 0.0034
                                                 0.0011
                                                               undef undef undef undef 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0000
                                                 0.0000
                            Haut 0.0050
                                                 0.0000
                                                               undef 0.0000
undef 0.0000
undef undef
                       Hepatisch 0.0050
                                                 0.0000
                                                 0.0000
                            Herz 0.0053
15
                            Hoden 0.0000
                                                 0.0000
                           Lunge 0.0112
                                                 0.0000
                                                               undef 0.0000
                                                               undef undef
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                 0.0000
                  Muskel-Skelett 0.0034
                                                 0.0060
                                                               0.5710 1.7513
                           Niere 0.0089
                                                               1.3025 0.7678
                                                 0.0068
20
                                                               undef 0.0000
                        Pankreas 0.0076
                                                 0.0000
                                                               undef undef
2.2373 0.4470
                           Penis 0.0000
                                                 0.0000
                        Prostata 0.0048
                                                 0.0021
                          Uterus 0.0017
                                                 0.0000
                                                               undef 0.0000
              Brust-Hyperplasie 0.0036
25
                       Duenndarm 0.0156
            Prostata-Hyperplasie 0.0089
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0052
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0031
                          Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                           Lunge 0.0074
40
                           Niere 0.0000
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0140
45
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
               Eierstock-Uterus 0.0046
              Endokrines_Gewebe 0.0000
50
                          Foetal 0.0047
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0057
                     Haut-Muskel 0.0130
                           Hoden 0.0156
55
                           Lunge 0.0000
                          Nerven 0.0030
                        Prostata 0.0064
                    Sinnesorgane 0.0000
60
```

```
Verhaeltnisse
                                 NORMAL
                                               TUMOR
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
5
                           Blase 0.0000
                                                            0.0000 undef
                                               0.0128
                                                            undef 0.0000
                          Brust 0.0120
                                               0.0000
                      Eierstock 0.0000
                                               0.0000
                                                            undef undef
                                                            undef 0.0000
undef 0.0000
              Endokrines_Gewebe 0.0036
                                               0.0000
               Gastrointestinal 0.0039
                                               0.0000
10
                         Gehirn 0.0017
                                                            0.2580 3.8754
                                               0.0066
                                                            undef undef undef 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
                                               0.0000
                           Haut 0.0050
                                               0.0000
                      Hepatisch 0.0000
                                                            0.0000 undef
                                               0.0129
                           Herz 0.0074
                                               0.0000
                                                            undef 0.0000
15
                           Hoden 0.0000
                                               0.0117
                                                            0.0000 undef
                          Lunge 0.0087
                                                            1.2290 0.8137
                                               0.0071
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                               0.0000
                                                            undef undef
                                                            1,4275 0.7005
                 Muskel-Skelett 0.0086
                                               0.0060
                          Niere 0.0000
                                               0.0137
                                                            0.0000 undef
20
                        Pankreas 0.0038
                                               0.0000
                                                            undef 0.0000
                                                            undef 0.0000
                          Penis 0.0150
                                               0.0000
                        Prostata 0.0048
                                               0.0021
                                                            2.2373 0.4470
                         Uterus 0.0066
                                                            0.9283 1.0772
                                               0.0071
              Brust-Hyperplasie 0.0218
25
                      Duenndarm 0.0062
           Prostata-Hyperplasie 0.0030
                     Samenblase 0.0089
                   Sinnesorgane 0.0353
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0000
                         Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
              Herz-Blutgefaesse 0.0041
                          Lunge 0.0000
40
                          Niere 0.0000
                       Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
45
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                 %Haeufigkeit
                          Brust 0.0000
               Eierstock-Uterus 0.0023
              Endokrines_Gewebe 0.0000
50
                         Foetal 0.0017
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
                    Haut-Muskel 0.0000
                          Hoden 0.0000
55
                          Lunge 0.0000
                         Nerven 0.0060
                       Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
60
```

WO 99/46375 25 PCT/DE99/00722

Elektronischer Northern-Blot für SEQ. ID No.: 14

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	е
_		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5	5.	0.0016		0.000	
		0.0046	0.0051	0.9092	1.0998
		0.0027	0.0000	undef	0.0000
	Eierstock Endokrines Gewebe		0.0000 0.0000	undef	0.0000
10	Gastrointestinal		0.0000	undef undef	0.0000
10		0.0039	0.0022	1.1612	0.8612
	Haematopoetisch		0.0022	undef	0.0000
	-	0.0050	0.0000	undef	0.0000
	Hepatisch		0.0000	undef	undef
15		0.0021	0.0137	0.1541	6.4872
		0.0000	0.0117	0.0000	undef
		0.0012	0.0024	0.5267	1.8986
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
	Muskel-Skelett	0.0051	0.0000	undef	0.0000
20	Niere	0.0000	0.0000	undef	undef
	Pankreas	0.0000	0.0000	undef	undef
	Penis	0.0000	0.0000	undef	undef
	Prostata	0.0167	0.0000	undef	0.0000
	Uterus		0.0071	0.2321	4.3088
25	Brust-Hyperplasie				
	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
30	Sinnesorgane				
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0052			
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
35					
	Entwicklung	0.0000			
	Gastrointenstinal				
	Gehirn	0.0000			
	Haematopoetisch	0.0000			
40	Herz-Blutgefaesse	0.0000			
	Lunge	0.0000			
	Niere	0.0000			
	Prostata				
46	Sinnesorgane	0.0000			
45					
		NODWIEDER /CUE	MD 3 11 TENME DID	T TOTHEVEN	
		NORMIERTE/SUB	IVAUITELE BIB	PIGIUEVEN	
		%Haeufigkeit			
50	Rruet	0.0000			
- · -	Eierstock-Uterus				
	Endokrines Gewebe				
	Foetal				
	Gastrointestinal				
55	Haematopoetisch	0.0000			
	Haut-Muskel	0.0000			
		0.0078			
	Lunge	0.0000			
	Nerven				
60	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			

Elektronischer Northern-Blot für SEQ. ID No.: 16

	NORMAL		TUMOR	Verhaeltnisse	2
	%Haeuf	igkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5				١. ٢	0 0000
		0.0046	0.0000	undef 5.5042	0.0000
		0.0120	0.0022	undef	undef
	Eierstock Endokrines Gewebe		0.0000 0.0000	undef	undef
10	Gastrointestinal		0.0048	0.4071	2.4562
10	Gehirn		0.0219	0.3871	2.5836
	Haematopoetisch		0.0000	undef	0.0000
		0.0050	0.0000	undef	0.0000
	Hepatisch	0.0000	0.0259	0.0000	undef
15	Herz	0.0032	0.0000	undef	0.0000
		0.0122	0.0000	undef	0.0000
		0.0037	0.0000	undef	0.0000
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
20	Muskel-Skelett		0.0000	undef	0.0000 undef
20		0.0000	0.0000	undef undef	undef
	Pankreas	0.0050	0.0000 0.0000	undef	0.0000
	Prostata		0.0000	undef	0.0000
	Uterus		0.0000	undef	0.0000
25	Brust-Hyperplasie		0.000		
	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase	0.0267			
	Sinnesorgane				
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0000			
		FOETUS			
35		%Haeufigkeit			
33	Entwicklung	0.0000			
	Gastrointenstinal				
		0.0000			
	Haematopoetisch				
40	Herz-Blutgefaesse				
	Lunge	0.0037			
		0.0124			
	Prostata				
46	Sinnesorgane	0.0000			
45					
		NODMIEDTE/SII	BTRAHIERTE BI	RLIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit	DIRAMILENIE DI	DB10111DIGH	
		_			
50		0.0272			
	Eierstock-Uterus	0.0046			
	Endokrines_Gewebe				
		0.0047			
5.5	Gastrointestinal				
55	Haematopoetisch Haut-Muskel				
		0.0000			
		0.0000			
		0.0050			
60	Prostata				
	Sinnesorgane				
	3				

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	e
	%Haeuf	igkeit	%Haeufigkei	N/T	T/N
5					
		0.0093	0.0026	3.6370	0.2750
		0.0053	0.0065	0.8154	1.2263
	Eierstock		0.0104	0.0000	undef
1.0	Endokrines_Gewebe		0.0000	undef	0.0000
10	Gastrointestinal		0.0048	0.4071	2.4562
		0.0017	0.0022	0.7741	1.2918
	Haematopoetisch		0.0378	0.1109	9.0183
		0.0050	0.0000	undef	0.0000
1.6	Hepatisch		0.0065	0.0000	undef
15		0.0106	0.0000	undef	0.0000
		0.0061	0.0000	undef	0.0000
	3	0.0112	0.0071	1.5801	0.6329
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
20	Muskel-Skelett		0.0060	1.4275	0.7005
20		0.0059	0.0068	0.8683	1.1517
	Pankreas		0.0000	undef	0.0000
		0.0030	0.0000	undef 2.2373	0.0000 0.4470
	Prostata		0.0043	0.6963	1.4363
25	Uterus		0.0071	0.0303	1.4363
23	Brust-Hyperplasie Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane				
30	Weisse Blutkoerperchen				
50	weisse_bidckoelpelchen	0.0044			
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
35					
	Entwicklung	0.0000			
	Gastrointenstinal	0.0000			
	Gehirn	0.0063			
	Haematopoetisch	0.0039			
40	Herz-Blutgefaesse	0.0000			
	Lunge	0.0000			
	Niere	0.0062			
	Prostata	0.0000			
	Sinnesorgane	0.0000			
45					
		·	BTRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit	•		
50		0.000			
50		0.0000			
	Eierstock-Uterus				
	Endokrines_Gewebe				
	Foetal				
5.5	Gastrointestinal				
55	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel				
		0.0000			
	2	0.0164			
60	Nerven				
60	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0387			

WO 99/46375 28 PCT/DE99/00722

	NORMAL	,	TUMOR	Verhaeltniss	е
	%Haeuf	igkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5					
	Blase	0.0093	0.0128	0.7274	1.3748
		0.0080	0.0065	1.2232	0.8176
	Eierstock		0.0000	undef	0.0000
10	Endokrines_Gewebe	0.0000	0.0000	unde f	undef
10	Gastrointestinal		0.0000	undef	0.0000
	Gehirn		0.0044	0.9676	1.0335
	Haematopoetisch		0.0000	undef	0.0000
		0.0050	0.0000	undef	0.0000
15	Hepatisch		0.0065	0.0000	undef
13		0.0032	0.0137	0.2312	4.3248
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Magen-Speiseroehre	0.0037	0.0118 0.0153	0.3160	3.1643
	Muskel-Skelett			0.0000 undef	undef
20		0.0031	0.0000	undef	0.0000
20	Pankreas		0.0055	0.3428	2.9168
		0.0030	0.0000	undef	0.0000
	Prostata		0.0064	1.8644	0.5364
	Uterus		0.0000	undef	0.0000
25	Brust-Hyperplasie		0.0000	under	0.000
23	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane	0.0000			
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0044			
	-				
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
35					
	Entwicklung				
	Gastrointenstinal				
	Gehirn				
40	Haematopoetisch				
40	Herz-Blutgefaesse				
	_	0.0037			
		0.0000			
	Prostata				
45	Sinnesorgane	0.0000			
7.5					
		NORMTERTE/SUE	STRAHIERTE BIB	I.TOTHEKEN	
		%Haeufigkeit	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
50	Brust	0.0068			
	Eierstock-Uterus	0.0000			
	Endokrines Gewebe				
	Foetal	0.0047			
	Gastrointestinal				
55	Haematopoetisch	0.0000			
	Haut-Muskel				
		0.0000			
		0.0000			
(0	Nerven				
60	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0155			

•		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	e
5		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
	Blase	0.0046	0.0128	0.3637	2.7495
	Brust	0.0013	0.0087	0.1529	6.5404
	Eierstock		0.0104	0.5843	1.7114
10	Endokrines_Gewebe		0.0136	0.9377	1.0664
	Gastrointestinal	0.0078	0.0143	0.5428	1.8422
	Gehirn	0.0102	0.0131	0.7741	1.2918
	Haematopoetisch	0.0042	0.0000	undef	0.0000
•		0.0000	0.0000	undef	undef
15	Hepatisch		0.0129	0.0000	undef
		0.0117	0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
	_	0.0025	0.0165	0.1505	6.6450
20	Magen-Speiseroehre		0.0230	0.0000	undef
20	Muskel-Skelett		0.0120	0.9993	1.0007
		0.0178	0.0068	2.6050	0.3839
	Pankreas		0.0110	0.6857	1.4584
		0.0090	0.0267	0.3369	2.9680
25	Prostata		0.0064	2.6101	0.3831
23	Uterus		0.0214	0.3094	3.2316
	Brust-Hyperplasie Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
30	Sinnesorgane				
	Weisse Blutkoerperchen				
		POPMUC			
35		FOETUS			
55		%Haeufigkeit			
	Entwicklung	0.0000			
	Gastrointenstinal				
	Gehirn				
40	Haematopoetisch				
	Herz-Blutgefaesse	0.0245			
	_	0.0037			
	Niere	0.0247			
	Prostata	0.0499			
45	Sinnesorgane	0.0000			
		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit		DI CINDIWI	
50					
	Brust	0.0136			
	Eierstock-Uterus				
	Endokrines Gewebe				
	Foetal				
55	Gastrointestinal				
	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel				
	Hoden	0.0000			
	Lunge	0.0000			
60	Nerven				
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			

WO 99/46375 30 PCT/DE99/00722

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	<u>e</u>
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5	D) -	0.0000			
		0.0093	0.0000	undef	0.0000
	Eierstock	0.0013	0.0087	0.1529	6.5404
	Endokrines Gewebe		0.0078	0.3895 0.6698	2.5671
10	Gastrointestinal		0.0054 0.0048	0.8143	1.4930
	Gehirn		0.0033	0.7741	1.2918
	Haematopoetisch		0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Hepatisch		0.0000	undef	undef
15	•	0.0021	0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
		0.0025	0.0047	0.5267	1.8986
	Magen-Speiseroehre	0.0097	0.0000	undef	0.0000
	Muskel-Skelett	0.0017	0.0060	0.2855	3.5025
20	Niere	0.0089	0.0068	1.3025	0.7678
	Pankreas	0.0095	0.0055	1.7142	0.5834
		0.0030	0.0000	undef	0.0000
	Prostata	0.0024	0.0000	undef	0.0000
0.5	Uterus		0.0000	undef	undef
25	Brust-Hyperplasie				
	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
30	Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen				
50	wersse_bruckoerperchen	0.0017			
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
35		Ĭ			
	Entwicklung	0.0000			
	Gastrointenstinal	0.0031		•	
	Gehirn				
40	Haematopoetisch				
40	Herz-Blutgefaesse				
		0.0000			
		0.0000			
	Prostata				
45	Sinnesorgane	0.0000			
		NORMIERTE/SUE	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit			
		-			
50		0.0000			
	Eierstock-Uterus				_
	Endokrines_Gewebe				-
	Foetal				
55	Gastrointestinal				
J.J.	Haematopoetisch Haut-Muskel				
		0.0000			
		0.0082			
	Nerven				
60	Prostata				
	Sinnesorgar				
		0.0000			

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	e
r		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5	Place	0.0000	0.0026	0.0000	undof
		st0.0007	0.0044	0.6116	undef 1.6351
	Eierstock		0.0052	1.1686	0.8557
	Endokrines Gewebe		0.0027	4.0187	0.2488
10	Gastrointestinal		0.0000	undef	0.0000
	Gehirn	0.0068	0.0011	6.1928	0.1615
	Haematopoetisch	0.0028	0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
16	Hepatisch		0.0129	0.0000	undef
15		0.0021	0.0000	undef	0.0000
		0.0122 0.0012	0.0000	undef	0.0000
	Magen-Speiseroehre		0.0071 0.0077	0.1756 0.0000	5.6957
	Muskel-Skelett		0.0060	0.2855	undef 3.5025
20		0.0030	0.0068	0.4342	2.3033
	Pankreas		0.0000	undef	0.0000
		0.0030	0.0000	undef	0.0000
	Prostata		0.0000	undef	0.0000
	Uterus	0.0033	0.0000	undef	0.0000
25	Brust-Hyperplasie				
	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
30	Sinnesorgane				
50	Weisse_Blutkoerperchen	0.0017			
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
35					
	Entwicklung				
	Gastrointenstinal				
	Gehirn				
40	Haematopoetisch Herz-Blutgefaesse				
10	_	0.0000			
	_	0.0000			
	Prostata				
	Sinnesorgane				
45	-				
		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit			
50	Drivet	0.0068			
50	Eierstock-Uterus				
	Endokrines Gewebe				
	Foetal				
	Gastrointestinal				
55	Haematopoetisch	0.0000			
	Haut-Muskel				
		0.0078			
		0.0000			
60	Nerven				
60	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5	Dlace	0.0000	0.0000	undef	undef
		0.0000 0.0027	0.0022	1.2232	0.8176
	Eierstock		0.0000	undef	undef
	Endokrines Gewebe		0.0027	0.6698	1.4930
10	Gastrointestinal		0.0000	undef	0.0000
10	Gehirn		0.0022	1.1612	0.8612
	Haematopoetisch		0.0000	undef	undef
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Hepatisch		0.0000	undef	undef
15		0.0011	0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0117	0.0000	undef
	Lunge	0.0025	0.0000	undef	0.0000
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef	undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef	undef
20	Niere	0.0000	0.0000	undef	undef
	Pankreas	0.0019	0.0000	undef	0.0000
	Penis	0.0030	0.0000	undef	0.0000
	Prostata		0.0000	undef	0.0000
	Uterus		0.0000	undef	undef
25	Brust-Hyperplasie				
	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
20	Sinnesorgane				
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0017			
		FOETUS %Haeufigkeit			
35		maeurightic			
33	Entwicklung	0.0000			
	Gastrointenstinal				
		0.0063			
	Haematopoetisch				
40	Herz-Blutgefaesse				
		0.0037			
	Niere	0.0062			
	Prostata	0.0000			
	Sinnesorgane	0.0000			
45					
		11001/TEDEE / 27	BTRAHIERTE BI	DI TOTHEKEN	
		%Haeufigkeit		DEIOTHEREN	
		unacarranci			
50	Brust	0.0000			
	Eierstock-Uterus	0.0046			
	Endokrines Gewebe	0.0000			
	Foetal	0.0029			
	Gastrointestinal	0.0000			
55	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel				
		0.0000			
		0.0000			
		0.0030			
60	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0077			

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	2
			%Haeufigkeit	N/T	T/N
5		0.0000	0.0051	0.0000	undef
		0.0040	0.0000	undef	0.000
	Eierstock	0.0030	0.0052	0.5843	1.7114
	Endokrines_Gewebe		0.0027	1.3396	0.7465
10	Gastrointestinal		0.0048	1.2214	0.8187
10	Gehirn		0.0022	0.7741	1.2918
	Haematopoetisch		0.0000	undef	0.0000
	Hepatisch	0.0000	0.0000	undef 0.0000	undef
		0.0064	0.0129 0.0000	undef	undef 0.0000
15		0.0183	0.0000	undef	0.0000
		0.0050	0.0024	2.1069	0.4746
	Magen-Speiseroehre		0.0077	1.2599	0.7937
	Muskel-Skelett	0.0034	0.0000	undef	0.0000
		0.0059	0.0000	undef	0.0000
20	Pankreas		0.0110	0.1714	5.8337
	Penis	0.0030	0.0000	undef	0.0000
	Prostata	0.0119	0.0043	2.7966	0.3576
	Uterus	0.0017	0.0000	undef	0.0000
	Brust-Hyperplasie				
25	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane				
20	Weisse_Blutkoerperchen	0.0026			
30					
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
		,			
35	Entwicklung	0.0154			
	Gastrointenstinal	0.0031			
	Gehirn	0.0063			
	Haematopoetisch				
40	Herz-Blutgefaesse				
40		0.0000			
		0.0000			
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			
45					
		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIR	LIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit			
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			
	Brust	0.0000			
50	Eierstock-Uterus	0.0000			
	Endokrines_Gewebe	0.0000			
	Foetal				
	Gastrointestinal				
	Haematopoetisch	0.0000			
55	Haut-Muskel				
		0.0000			
	Lunge				
	Nerven				
60	Prostata				
UU	Sinnesorgane	0.0000			

WO 99/46375 34 PCT/DE99/00722

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	2
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5					
		0.0000 0.0000	0.0051	0.0000 undef	undef undef
	Eierstock		0.0000 0.0052	0.0000	undef
	Endokrines Gewebe		0.0000	undef	0.0000
10	Gastrointestinal		0.0000	undef	0.0000
	Gehirn		0.0022	4.2576	0.2349
	Haematopoetisch	0.0028	0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
1.5	Hepatisch		0.0065	0.7651	1.3069
15		0.0042	0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000 0.0000	undef undef	undef 0.0000
	Magen-Speiseroehre	0.0025	0.0000	0.0000	undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef	0.0000
20		0.0059	0.0000	undef	0.0000
	Pankreas		0.0055	0.0000	undef
	Penis	0.0000	0.0000	unde f	undef
	Prostata		0.0000	unde f	0.0000
26	Uterus		0.0000	unde f	0.0000
25	Brust-Hyperplasie				
	Duenndarm Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane			•	
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0000			
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
35		- · · •			
	Entwicklung				
	Gastrointenstinal				
	Gehirn				
40	Haematopoetisch Herz-Blutgefaesse				
•••		0.0000			
	-	0.0000			
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			
45					
		NODMIEDTE / CIII	STRAHIERTE BIE	I TOTUEVEN	
		%Haeufigkeit	SIKANIEKIE DIE	DETOTHEREN	
		viided2.ag.io.ac			
50	Brust	0.0000			
	Eierstock-Uterus				
	Endokrines_Gewebe				
	Foetal				
55	Gastrointestinal				
<i>J J</i>	Haematopoetisch Haut-Muskel				
		0.0078			
		0.0000			
	Nerven				
60	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0077			

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	e
-		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5	n 1	0.0000	0.000	1. 6	, ,
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Eierstock	0.0000	0.0000 0.0000	undef	undef
	Endokrines_Gewebe		0.0000	undef undef	undef 0.0000
10	Gastrointestinal		0.0048	0.4071	2.4562
		0.0000	0.0022	0.0000	undef
	Haematopoetisch		0.0000	undef	undef
	-	0.0000	0.0000	undef	undef
	Hepatisch		0.0000	undef	undef
15	Herz	0.0000	0.0000	undef	undef
	Hoden	0.0000	0.0000	undef	undef
	Lunge	0.0000	0.0024	0.0000	undef
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef	undef
20	Muskel-Skelett		0.0000	undef	0.0000
20		0.0000	0.0000	undef	undef
	Pankreas		0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Prostata		0.0000	undef	0.0000
25	Uterus Brust-Hyperplasie		0.0000	undef	undef
23	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane				
30	Weisse Blutkoerperchen				
	_				
		•			
		FOETUS			
35		%Haeufigkeit			
33	Paradah Italia	0.0000			
	Entwicklung Gastrointenstinal				
	Gastlointenstinal	-			
	Haematopoetisch				
40	Herz-Blutgefaesse				
		0.0037			
		0.0000			
	Prostata	0.0000			
	Sinnesorgane	0.0000			
45					
			TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit			
50	Bruch	0.0000			
30	Eierstock-Uterus				
	Endokrines Gewebe				
	Foetal				
	Gastrointestinal				
55	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel				
		0.0000			
		0.0000			
	Nerven	0.0000			
60	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	}
_		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5	Place	0.0000	0.0026	0.0000	undef
		0.0000 0.0027	0.0028	1.2232	0.8176
	Eierstock		0.0078	1.1686	0.8557
	Endokrines Gewebe		0.0136	0.4019	2.4884
10	Gastrointestinal		0.0095	0.2036	4.9124
	Gehirn	0.0076	0.0044	1.7417	0.5741
	Haematopoetisch	0.0028	0.0000	undef	0.0000
	Haut	0.0000	0.0000	undef	undef
	Hepatisch		0.0000	undef	0.0000
15		0.0021	0.0000	undef	0.0000
		0.0122	0.0000	undef	0.0000
	,	0.0012	0.0000	undef undef	0.0000 undef
	Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett		0.0000 0.0180	0.0952	10.5076
20		0.0017	0.0068	0.4342	2.3033
20	Pankreas		0.0000	undef	0.0000
		0.0000	0.0000	undef	undef
	Prostata		0.0000	undef	0.0000
	Uterus	0.0017	0.0142	0.1160	8.6176
25	Brust-Hyperplasie	0.0109			
	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
20	Sinnesorgane				
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0017			
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
35					
	Entwicklung				
	Gastrointenstinal				
		0.0125			
40	Haematopoetisch				
40	Herz-Blutgefaesse				
	_	0.0000 0.0062			
	Prostata				
	Sinnesorgane				
45	020001.ga.i.c	0.02.0			
			BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit			
50	. D	0.0000			
30	Eierstock-Uterus	0.0000			
	Endokrines Gewebe				
	_	0.0128			
	Gastrointestinal				
55	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel				
		0.0468			
		0.0082			
.		0.0060			
60	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0232			

37

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	
5	Blase	0.0046	0.0026	1.8185 0.5499
	Brust	0.0013	0.0022	0.61161.6351
	Eierstock	0.0000	0.0026	$0.0000\mathrm{undef}$
	Endokrines_Gewebe	0.0055	0.0000	undef 0.0000
	Gastrointestinal	0.0019	0.0000	undef 0.0000
10	Gehirn	0.0042	0.0077	0.55291.8085
	Haematopoetisch	0.0000	0.0000	undef undef
	Haut	0.0000	0.0000	undef undef
	Hepatisch	0.0000	0.0129	0.0000 undef
	Herz	0.0000	0.0000	undef undef
15	Hoden	0.0000	0.0117	0.0000 undef
	Lunge	0.0025	0.0047	0.5267 1.8986
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	undef undef
	Niere	0.0030	0.0000	undef 0.0000
20	Pankreas	0.0000	0.0000	undef undef
	Penis	0.0030	0.0000	undef 0.0000
	Prostata	0.0071	0.0021	3.35590.2980
	Uterus	0.0017	0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
25	Duenndarm			
	Prostata-Hyperplasie	0.0119		
	Samenblase			
	Sinnesorgane	0.0000		
	Weisse Blutkoerperchen	0.0017		
30	= .			
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
35	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch	0.0039		
	Herz-Blutgefaesse			
	_	0.0000		
40		0.0062		
	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane			
	-			
45		NORMIERTE/SUB	TRAHIERTE BIB	LIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0000		
	Eierstock-Uterus	0.0023	•	
	Endokrines_Gewebe	0.0000		
50	Foetal	0.0017		
	Gastrointestinal	0.0244		
	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut-Muskel			
	Hoden	0.0000		
55		0.0000		
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane			
60				

```
NORMAL
                                               TUMOR
                                                            Verhaeltnisse
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
 5
                                                            0.0000 undef
                                               0.0026
                          Blase 0.0000
                          Brust 0.0093
                                               0.0065
                                                            1.4270 0.7008
                      Eierstock 0.0091
                                                            0.7012 1.4262
                                               0.0130
                                                            2.0093 0.4977
              Endokrines Gewebe 0.0055
                                               0.0027
               Gastrointestinal 0.0039
                                                            0.2036 4.9124
                                               0.0190
10
                                                            0.2580 3.8754
                         Gehirn 0.0008
                                               0.0033
                Haematopoetisch 0.0112
                                               0.0000
                                                            undef 0.0000
                                                            undef undef undef
                           Haut 0.0000
                                               0.0000
                      Hepatisch 0.0000
                                               0.0000
                                                            0.3854 2.5949
                           Herz 0.0053
                                               0.0137
                                                            undef undef
15
                           Hoden 0.0000
                                               0.0000
                           Lunge 0.0037
                                               0.0024
                                                            1.5801 0.6329
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                               0.0000
                                                            undef undef
                                                            0.2855 3.5025
                 Muskel-Skelett 0.0017
                                               0.0060
                                                            0.6512 1.5355
                          Niere 0.0089
                                               0.0137
20
                                                            undef 0.0000
                        Pankreas 0.0057
                                               0.0000
                          Penis 0.0120
                                               0.0000
                                                            undef 0.0000
                       Prostata 0.0095
                                               0.0021
                                                            4.4745 0.2235
                         Uterus 0.0033
                                               0.0000
                                                            undef 0.0000
              Brust-Hyperplasie 0.0000
25
                      Duenndarm 0.0093
           Prostata-Hyperplasie 0.0030
                     Samenblase 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0118
         Weisse Blutkoerperchen 0.0009
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0154
                         Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0039
              Herz-Blutgefaesse 0.0082
                           Lunge 0.0074
40
                          Niere 0.0000
                        Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
45
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                 %Haeufigkeit
                          Brust 0.0000
               Eierstock-Uterus 0.0297
              Endokrines_Gewebe 0.0245
50
                          Foetal 0.0082
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0057
                    Haut-Muskel 0.0032
                           Hoden 0.0156
55
                           Lunge 0.0000
                          Nerven 0.0080
                        Prostata 0.0064
                   Sinnesorgane 0.0000
60
```

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
5	- 1		%Haeufigkeit	
		0.0046	0.0077	0.6062 1.6497
		0.0013	0.0153	0.0874 11.4458
	Eierstock		0.0026	3.5059 0.2852
	Endokrines_Gewebe		0.0054	0.6698 1.4930
10	Gastrointestinal		0.0048	3.6642 0.2729
	Gehirn		0.0000	undef 0.0000
	Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000
		0.0249	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0000	undef 0.0000
15		0.0032	0.0137	0.2312 4.3248
		0.0000	0.0000	undef undef
	3	0.0261	0.0095	2.7652 0.3616
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef undef
20		0.0297	0.0000	undef 0.0000
	Pankreas		0.0000	undef 0.0000
		0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata		0.0064	2.2373 0.4470
	Uterus		0.0000	undef 0.0000
25	Brust-Hyperplasie			
	Duenndarm	0.0031		
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0000		
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
35	Entwicklung	_		
	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
40	-	0.0074		
		0.0000		
	Prostata			
	Sinnesorgane			
				
45				
		NORMIERTE/SUE	STRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0000		
	Eierstock-Uterus	0.0046		
50	· Endokrines Gewebe	0.0000		
	Foetal	0.0029		
	Gastrointestinal	0.0244		
	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut-Muskel			
55		0.0000		
		0.0246		
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
60				

		NORMAL	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse N/T T/N
	%Haeufi	-		undef 0.0000
5		0.0093	0.0000	undef 0.000
	Brust		0.0000	
		0.0000	0.0000	
	Endokrines Gewebe	0.0018	0.0000	undef 0.0000
	Gastrointestinal	0.0039	0.0000	undef 0.0000
10	Gehirn		0.0000	undef undef
10	Haematopoetisch		0.0000	undef undef
	Haemacopoceisen	0.0000	0.0000	undef undef
	Hepatisch		0.0000	undef undef
			0.0000	undef 0.0000
		0.0011		undef undef
15		0.0000	0.0000	undef 0.0000
	Lunge	0.0012	0.0000	
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	undef undef
		0.0000	0.0000	undef undef
20	Pankreas		0.0000	undef undef
20		0.0030	0.0000	undef 0.0000
			0.0021	4.4745 0.2235
	Prostata			0.1393 7.1813
	Uterus		0.0356	0.1333 / 11013
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
25	Duenndarm	0.0093		
	Prostata-Hyperplasie	0.0000		
	Samenblase	0.0089		
	Sinnesorgane	0.0000		
	Weisse Blutkoerperchen			
20	We133e_Blackociperenen	0.000		
30				
		POPTHS		
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
35	Gastrointenstinal	0.0000		
		0.0000		
	Haematopoetisch	0.0000		
	Herz-Blutgefaesse	0.0000		
	Lunge	0.0000		
40		0.0062		
40	Prostata			
	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane	0.0000		
			amme a transmin of	TOT TOTUEVEN
45			JBTRAHIERTE B	TDPIOIUEVEN
		%Haeufigkeit	3	
	Brust	0.0000		
	Eierstock-Uterus			
	Endokrines Gewebe			
50		0.0000		
50				
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut-Muskel			
		0.0000		
55	Lunge	0.0000		
	Nerven	0.0000		
	Prostata	0.0064		
	Sinnesorgane			
	01001yu	-		
60				
UU				

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
_		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	
5		0.0325	0.0332	0.97921.0213
		0.0293	0.0196	1.4950 0.6689
	Eierstock		0.0104	0.0000 undef
	Endokrines_Gewebe		0.0000	undef 0.0000
	Gastrointestinal	0.0252	0.0000	undef 0.0000
10	Gehirn		0.0131	0.6451 1.5502
	Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000
		0.0249	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0065	0.0000 undef
.0		0.0636	0.1649	0.3854 2.5949
15		0.0183	0.0000	undef 0.0000
	-	0.0212	0.0165	1.2792 0.7818
	Magen-Speiseroehre		0.0153	0.0000 undef
	Muskel-Skelett		0.0060	2.2841 0.4378
		0.0208	0.0137	1.5196 0.6581
20	Pankreas	0.0284	0.0166	1.7142 0.5834
	Penis	0.0000	0.0533	0.0000 undef
	Prostata	0.0048	0.0106	0.4475 2.2349
	Uterus	0.0033	0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.0036		
25	Duenndarm	0.0218		
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
	Weisse_Blutkoerperchen	0.1045		
30				
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
35	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
	_	0.0148		
40		0.0000		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
4.6				
45			STRAHIERTE BIE	RETOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
		0.0000		
	Eierstock-Uterus			
50	Endokrines_Gewebe			
50	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
		0.0000		
55		0.0164		
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
60				
60				

WO 99/46375 42 PCT/DE99/00722

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse	
_		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit		T/N
5	Blase		0.0000	undef	undef
	Brust		0.0022	0.0000	undef
	Eierstock		0.0026	2.3372	0.4279
	Endokrines_Gewebe		0.0000	undef	undef
10	Gastrointestinal		0.0000	undef	undef
10	Gehirn		0.0000	undef	undef undef
	Haematopoetisch		0.0000	undef undef	0.0000
	Hepatisch	0.0050	0.0000 0.0000	undef	undef
	_	0.0000	0.0000	undef	undef
15		0.0000	0.0000	undef	undef
13		0.0000	0.0000	undef	undef
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef	undef
		0.0000	0.0000	undef	undef
20	Pankreas		0.0000	undef	undef
20		0.0030	0.0000	undef	0.0000
	Prostata		0.0000	undef	0.0000
	Uterus		0.0000	undef	undef
	Brust-Hyperplasie				
25	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie	0.0059			
	Samenblase				
	Sinnesorgane	0.0000			
	Weisse_Blutkoerperchen	0.0009			
30					
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
2.5	Entwicklung	0.0000			
35	Gastrointenstinal				
	Gehirn				
	Haematopoetisch				
	Herz-Blutgefaesse				
40	_	0.0037			
40	Prostata	0.0000			
	Sinnesorgane				
	Simesorgane	0.0000			
45		NORMTERTE/SUI	BTRAHIERTE BII	BLIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit			
		•			
	Brust	0.0000			
	Eierstock-Uterus	0.0023			
50	Endokrines Gewebe	0.0000			
	Foetal	0.0017			
	Gastrointestinal	0.0000			
	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel				
55		0.0078			
	Lunge	0.0082			
	Nerven				
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			
60					

		_			
		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	e
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5	Blase	0.0000	0.0000	undef	unde f
	Brust	0.0160	0.0044	3.6695	0.2725
	Eierstock	0.0030	0.0026	1.1686	0.8557
	Endokrines_Gewebe	0.0109	0.0082	1.3396	0.7465
	Gastrointestinal	0.0078	0.0000	undef	0.0000
10	Gehirn	0.0042	0.0055	0.7741	1.2918
	Haematopoetisch	0.0070	0.0000	undef	0.0000
	Haut	0.0000	0.0000	undef	unde f
	Hepatisch	0.0000	0.0000	undef	undef
	Herz	0.0042	0.0000	undef	0.0000
15		0.0000	0.0000	undef	undef
	-	0.0037	0.0024	1.5801	0.6329
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
	Muskel-Skelett		0.0060	0.0000	undef
		0.0059	0.0000	undef	0.0000
20	Pankreas		0.0000	undef	0.0000
	Penis	0.0090	0.0000	undef	0.0000
	Prostata	0.0167	0.0000	undef	0.0000
	Uterus	0.0066	0.0000	undef	0.0000
	Brust-Hyperplasie				
25	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie				
	Samenblase				
	Sinnesorgane				
20	Weisse_Blutkoerperchen	0.0017			
30					
		DODMIIA			
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
25	Paradablus.	0.0000			
35	Entwicklung				
	Gastrointenstinal				
	Gehirn				
	Haematopoetisch				
40	Herz-Blutgefaesse				
40		0.0000 0.0000			
	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			
45					
15		NORMIERTE/SUE	STRAHIERTE BIE	II.TOTHEKEN	
		%Haeufigkeit	MICHIELDICE DIE	, BIOINDRISH	
		unaculigheit			
	Rrust	0.0136			
50	Eierstock-Uterus				
20	Endokrines Gewebe				
	Foetal				
	Gastrointestinal				
	Haematopoetisch				
55	Haut-Muskel				
		0.0000			
		0.0000			
	Nerven		•		
	Prostata				
60	Sinnesorgane				
	Simesorgane	2.000			

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
<i>-</i>		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	D3	0.0270	0.0000	1 6164 0 6196
		0.0372 0.0067	0.0230	1.6164 0.6186 undef 0.0000
	Eierstock		0.0000	0.9349 1.0696
	Endokrines Gewebe		0.0130 0.0300	0.4262 2.3462
10	Gastrointestinal		0.0333	0.8143 1.2281
10	Gehirn		0.0471	0.1260 7.9354
	Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000
		0.0099	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0259	0.1913 5.2277
15		0.0201	0.0137	1.4644 0.6829
	Hoden	0.0000	0.0117	0.0000 undef
	Lunge	0.0274	0.0189	1.4485 0.6904
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef 0.0000
	Muskel-Skelett	0.0103	0.0000	undef 0.0000
20	Niere	0.0089	0.0137	0.6512 1.5355
	Pankreas	0.0076	0.0166	0.4571 2.1876
	Penis	0.0150	0.0000	undef 0.0000
	Prostata	0.0333	0.0106	3.1322 0.3193
	Uterus	0.0215	0.0000	undef 0.0000
25	Brust-Hyperplasie			
	Duenndarm			
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
20	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0052		
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
35		,		
	Entwicklung	0.0000		
	Gastrointenstinal	0.0031		
	Gehirn	0.0000		
	Haematopoetisch			
40	Herz-Blutgefaesse	0.0041		
		0.0222		
		0.0309		
	Prostata			
AE	Sinnesorgane	0.0000		
45				TOMUNICALLY
			BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0000		
50	Eierstock-Uterus			
	Endokrines Gewebe			
	Foetal			
	Gastrointestinal	0.022.		
	Haematopoetisch			
55	Haut-Muskel			
		0.0000		
		0.0082		
		0.0050		
	Prostata	0.0256		
60	Sinnesorgane	0.0000		

	bickcionischer northern b	iot far ong. i	.b 110 10	
		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
_			%Haeufigkeit	
5		0.0000	0.0026	0.0000 undef
	Brust	0.0040	0.0131	0.3058 3.2702
	Eierstock	0.0122	0.0234	0.5194 1.9254
	Endokrines Gewebe	0.0036	0.0109	0.3349 2.9861
	Gastrointestinal	0.0116	0.0095	1.2214 0.8187
10	Gehirn	0.0051	0.0164	0.3096 3.2295
	Haematopoetisch	0.0028	0.0000	undef 0.0000
		0.0050	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch	0.0050	0.0000	undef 0.0000
		0.0085	0.0137	0.6166 1.6218
15	Hoden	0.0061	0.0117	0.5224 1.9144
		0.0075	0.0095	0.7901 1.2657
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef 0.0000
		0.0030	0.0068	0.4342 2.3033
20	Pankreas		0.0055	1.3713 0.7292
		0.0030	0.0000	undef 0.0000
	Prostata		0.0043	2.7966 0.3576
	Uterus		0.0043	1.1604 0.8618
	Brust-Hyperplasie		0.0071	1.1004 0.0010
25				
23	Duenndarm			
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase		•	
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0026		
50				
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
35	Gastrointenstinal			
33	Gehirn			
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
40		0.0037		
40		0.0062		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0140		
45		NORMIERTE/SUP	TRAHIERTE BIE	LIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Briist	0.0000		
	Eierstock-Uterus			
	Endokrines Gewebe			
50	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
		0.0000		
55		0.0164		
55	-			
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
60				
00				

Elektronischer Northern-Blot für SEQ. ID No.: 47

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
_		%Haeufigkeit		N/T T/N
5		0.0093	0.0077	1.2123 0.8249
		0.0093	0.0283	0.3293 3.0366 3.5059 0.2852
	Eierstock		0.0052	undef undef
	Endokrines_Gewebe		0.0000 0.0000	undef 0.0000
10	Gastrointestinal Gehirn		0.0033	0.0000 undef
10	Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000
		0.0050	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0065	7.6515 0.1307
		0.0074	0.0137	0.5395 1.8535
15		0.0000	0.0000	undef undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett		0.0060	1.9985 0.5004
		0.0238	0.0000	undef 0.0000
20	Pankreas	0.0511	0.0276	1.8513 0.5402
	Penis	0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata	0.0333	0.0149	2.2373 0.4470
	Uterus		0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.0109		
25	Duenndarm			
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
20	Weisse_Blutkoerperchen	0.0183		
30				
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung	0.0000		
35	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
40		0.0000		
40		0.0062		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
45		NORMIERTE/SU	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
		0.0000		
	Eierstock-Uterus			
	Endokrines_Gewebe			
50		0.0122		
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
5.5		0.0000		
55		0.0000		
	nerven Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane			
	Simesorgane			

60

5		0.0465 0.0386 0.0334 0.0310	TUMOR %Haeufigkeit 0.0741 0.0501 0.0546 0.0300 0.0190	Verhaeltnisse N/T T/N 0.6271 1.5947 0.7711 1.2968 0.6121 1.6336 1.0351 0.9661 1.3232 0.7558
10	Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0112 0.0448	0.0701 0.1135 0.0000 0.0000	0.6532 1.5310 0.0986 10.1456 undef 0.0000 undef 0.0000
15	Herz Hoden	0.1123 0.0366 0.0535 0.0193	0.1375 0.0468 0.0449 0.0153 0.1860	0.8170 1.2240 0.7835 1.2763 1.1920 0.8389 1.2599 0.7937 0.3684 2.7145
20	Pankreas	0.1018 0.0167	0.0890 0.0828 0.0533 0.0064 0.2634	0.1336 7.4857 0.1828 5.4691 1.9092 0.5238 2.6101 0.3831 0.2070 4.8311
25	Brust-Hyperplasie Duenndarm Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane	0.0981 0.0312 0.0386 0.0178		
30	Weisse_Blutkoerperchen			
35	Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch Herz-Blutgefaesse	0.0924 0.0063 0.0393		
40				
45		%Haeufigkeit 0.0204	STRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN
50	Eierstock-Uterus Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel	0.0000 0.0099 0.0000 0.0000		
55	Hoden	0.0000 0.0000 0.0171 0.0000		
60	,			

5	-		TUMOR %Haeufigkeit	
5	Blase	0.0000 0.0013	0.0000 0.0022	undef undef 0.61161.6351
	Eierstock	0.0030	0.0000	undef 0.0000
	Endokrines_Gewebe	0.0036	0.0000	undef 0.0000
	Gastrointestinal		0.0000	undef undef
10	Gehirn	0.0008	0.0099	0.0860 11.6263
	Haematopoetisch		0.0000	undef undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Hepatisch		0.0000	undef undef
15		0.0032 0.0061	0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000
13		0.0000	0.0000	undef undef
	Magen-Speiseroehre		0.0000	under under
	Muskel-Skelett		0.0000	undef undef
	Niere	0.0059	0.0000	undef 0.0000
20	Pankreas	0.0000	0.0000	undef undef
	Penis	0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata		0.0021	5.5932 0.1788
	Uterus		0.0000	undef 0.0000
25	Brust-Hyperplasie			
23	Duenndarm Prostata-Hyperplasio			
	Prostata-Hyperplasie Samenblase			
	Sinnesorgane			
	Weisse_Blutkoerperchen			
30				
		FOETUS		
	Parket alabase	%Haeufigkeit		
35	Entwicklung Gastrointenstinal			
33		0.0000		
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
		0.0037		
40	Niere	0.0000		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
45		NORMIERTE/SUI	STRAHIERTE BII	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0136		
	Eierstock-Uterus			
	Endokrines_Gewebe	0.0000		
50		0.0017		
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel	0.0000		
55		0.0000		
33		0.0040		
	Prostata			
	Sinnesorgane			
	,			
60				

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	Blase	0.0000	0.0051	0.0000 undef
	Brust	0.0000	0.0044	0.0000 undef
	Eierstock		0.0000	undef 0.0000
	Endokrines_Gewebe		0.0027	2.0093 0.4977
	Gastrointestinal		0.0048	1.2214 0.8187
10	Gehirn		0.0000	undef undef
	Haematopoetisch		0.0000	undef undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Hepatisch		0.0000	undef undef
16		0.0032 0.0000	0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef undef
15			0.0024	0.0000 undef
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0024	0.0000 undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef 0.0000
		0.0000	0.0000	undef undef
20	Pankreas		0.0000	under under
20		0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata		0.0021	3.3559 0.2980
	Uterus		0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie		0.0000	
25	Duenndarm			
20	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
	Weisse_Blutkoerperchen			
30	- ·			
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
35	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
40	-	0.0037		
40		0.0062		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0140		
45		NORMIERTE/SU	STRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0000		
	Eierstock-Uterus			
	Endokrines Gewebe			
50	-	0.0000		
	Gastrointestinal	0.0000		·
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
	Hoden	0.0000		
55	Lunge	0.0000		
	Nerven	0.0030		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		

60

5	Blase Brust Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn	0.0093 0.0200 0.0152 0.0091 0.0039	TUMOR %Haeufigkeit 0.0077 0.0044 0.0104 0.0054 0.0048 0.0033	1.2123 0.8249 4.5868 0.2180 1.4608 0.6846 1.6745 0.5972 0.8143 1.2281 3.3545 0.2981
	Hepatisch	0.0149	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000
15	Lunge Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett		0.0000 0.0071 0.0000 0.0240 0.0000	undef 0.0000 0.8779 1.1391 undef 0.0000 0.2141 4.6701 undef 0.0000
20	Pankreas	0.0019 0.0060 0.0119 0.0050	0.0110 0.0000 0.0043 0.0214	0.1714 5.8337 undef 0.0000 2.7966 0.3576 0.2321 4.3088
25	Duenndarm Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane	0.0062 0.0208 0.0000 0.0000		
30	Weisse_Blutkoerperchen	FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung	0.0000		
35	Gastrointenstinal	0.0123		
	Gehirn	0.0250		
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
		0.0037		
40		0.0185		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0558		
45		NORMIERTE/SU	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
		0.0136		
	Eierstock-Uterus			
50	Endokrines_Gewebe			
50		0.0023		
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch Haut-Muskel			
		0.0000		
55		0.0082		
<i>JJ</i>		0.0040		
	Prostata			
	Sinnesorgane			
.				

60

5		NORMAL %Haeufigkeit 0.0093 0.0053	TUMOR %Haeufigkeit 0.0153 0.0065	Verhaeltnisse N/T T/N 0.60621.6497 0.81541.2263
10	Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn	0.0055 0.0039	0.0052 0.0054 0.0048 0.0033	0.0000 undef 1.0047 0.9954 0.8143 1.2281 1.2902 0.7751
	Hepatisch	0.0000	0.0000 0.0000 0.0129 0.0000	undef 0.0000 undef undef 0.3826 2.6139 undef 0.0000
15			0.0234 0.0095 0.0000 0.0000	0.2612 3.8288 1.0534 0.9493 undef undef undef 0.0000
20	Niere Pankreas	0.0089 0.0057 0.0030	0.0137 0.0000 0.0000 0.0021	0.6512 1.5355 undef 0.0000 undef 0.0000 2.2373 0.4470
25	Uterus Brust-Hyperplasie Duenndarm Prostata-Hyperplasie	0.0066 0.0036 0.0000	0.0071	0.9283 1.0772
20	Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen	0.0089 0.0118		
30				
		FOETUS %Haeufigkeit		
35	Entwicklung Gastrointenstinal			
	Gehirn Haematopoetisch	0.0000		
	Herz-Blutgefaesse	0.0000		
40		0.0000 0.0062		
	Prostata Sinnesorgane			
45			STRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
	Brust	%Haeufigkeit 0.0000		
	Eierstock-Uterus Endokrines Gewebe			
50	Foetal Gastrointestinal	0.0017 0.0000		
	Haematopoetisch	0.0000		
		0.0000		
55	-	0.0082 0.0010		
	Prostata	0.0128		
	Sinnesorgane	0.0000		
60				

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	e
_		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5					
		0.0093	0.0026	3.6370	0.2750
		0.0080	0.0022	3.6695	0.2725
	Eierstock		0.0078	0.7791	1.2836
10	Endokrines_Gewebe		0.0109	0.1674	5.9721
10	Gastrointestinal Gehirn		0.0143	0.5428 1.0321	1.8422
	Haematopoetisch		0.0033	undef	0.0000
		0.0895	0.0000	undef	0.0000
	Hepatisch		0.0000	undef	undef
15	•	0.0032	0.0137	0.2312	4.3248
		0.0183	0.0000	undef	0.0000
		0.0037	0.0142	0.2634	3.7971
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
	Muskel-Skelett	0.0051	0.0000	undef	0.0000
20	Niere	0.0000	0.0068	0.0000	undef
	Pankreas	0.0038	0.0000	undef	0.0000
		0.0090	0.0000	undef	0.0000
	Prostata	_	0.0021	3.3559	0.2980
25	Uterus		0.0000	undef	undef
25	Brust-Hyperplasie				
	Duenndarm				
	Prostata-Hyperplasie Samenblase				
	Sinnesorgane				
30	Weisse Blutkoerperchen				
30	wersse_stackserperenen	0.0020			
		FOETUS			
3.5		%Haeufigkeit			
35	Entwicklung	0.0000			
	Gastrointenstinal	0.0031			
	Gehirn Haematopoetisch				
	Herz-Blutgefaesse				
40	-	0.0148			
		0.0124			
	Prostata				
	Sinnesorgane				
	3				
45					
			STRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN	
	_	%Haeufigkeit			
		0.0000			
60	Eierstock-Uterus				
50	Endokrines_Gewebe				
	Foetal				
	Gastrointestinal				
	Haematopoetisch Haut-Muskel	0.0057			
55		0.0032			
55		0.0082			
	Nerven				
	Prostata				
	Sinnesorgane				
60					

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltniss	е
_		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T	T/N
5	21	0.0046	0.0000		
		0.0046 0.0040	0.0000	undef 1.8347	0.0000
	Eierstock		0.0022 0.0026	0.0000	0.5450 undef
	Endokrines Gewebe		0.0054	0.0000	undef
10	Gastrointestinal		0.0000	undef	0.0000
	Gehirn		0.0033	2.0643	0.4844
	Haematopoetisch		0.0000	undef	undef
	•	0.0000	0.0000	undef	undef
	Hepatisch	0.0050	0.0000	undef	0.0000
15		0.0011	0.0000	undef	0.0000
		0.0061	0.0000	undef	0.0000
		0.0050	0.0000	undef	0.0000
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
20	Muskel-Skelett		0.0000	undef	undef
20	Pankreas	0.0000	0.0000 0.0000	undef undef	undef
		0.0060	0.0000	undef	undef 0.0000
	Prostata		0.0000	undef	0.0000
	Uterus		0.0000	undef	0.0000
25	Brust-Hyperplasie				
	Duenndarm	0.0000			
	Prostata-Hyperplasie	0.0059			
	Samenblase				
20	Sinnesorgane				
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0026			
		FOETUS			
		%Haeufigkeit			
35		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
	Entwicklung	0.0000			
	Gastrointenstinal	0.0000			
	Gehirn				
40	Haematopoetisch				
40	Herz-Blutgefaesse				
		0.0037			
	Prostata	0.0000			
	Sinnesorgane				
45	210001340	0.000			
	•	NORMIERTE/SUE	TRAHIERTE BIE	LIOTHEKEN	
		%Haeufigkeit			
50	Dwint	0.0000			
20	Eierstock-Uterus	0.0000			
	Endokrines Gewebe		•		
	Foetal				
	Gastrointestinal				
55	Haematopoetisch				
	Haut-Muskel				
	Hoden	0.0000			
		0.0000	•		
	Nerven				
60	Prostata				
	Sinnesorgane	0.0000			

	Elektionischer Northern-bi	tor rar seg. 1	D NO 01	
5	Rlaco	NORMAL %Haeufigkeit 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0128	Verhaeltnisse N/T T/N 0.0000 undef
,				
		0.0000	0.0022	0.0000 undef
	Eierstock		0.0000	undef undef
	Endokrines_Gewebe		0.0109	0.1674 5.9721
	Gastrointestinal	0.0078	0.0000	undef 0.0000
10	Gehirn	0.0034	0.0033	1.0321 0.9689
	Haematopoetisch	0.0000	0.0000	undef undef
	Haut	0.0000	0.0000	undef undef
	Hepatisch	0.0050	0.0000	undef 0.0000
	Herz	0.0032	0.0000	undef 0.0000
15	Hoden	0.0183	0.0000	undef 0.0000
		0.0025	0.0071	0.3511 2.8478
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef 0.0000
		0.0000	0.0000	undef undef
20				
20	Pankreas		0.0110	0.1714 5.8337
		0.0120	0.0000	undef 0.0000
	Prostata		0.0021	3.3559 0.2980
	Uterus		0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
25	Duenndarm	0.0093		
	Prostata-Hyperplasie	0.0030		
	Samenblase	0.0000		
	Sinnesorgane	0.0000		
	Weisse Blutkoerperchen	0.0009		
30	- •			
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
35	Gastrointenstinal			
55				
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
40	_	0.0037		
40		0.0000		
	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane	0.0000		
		•		
45		NORMIERTE/SUR	STRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0136		
	Eierstock-Uterus			
	Endokrines Gewebe			
50		0.0000		
50	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
		0.0000		
55		0.0164		
		0.0050		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0000		
60				

70

65

		NORMAL %Haeufigkeit	TUMOR %Haenfigkei	Verhaeltnisse t N/T T/N
5	Blase	0.0046	0.0026	1.8185 0.5499
,		0.0133	0.0022	6.1158 0.1635
	Eierstock		0.0052	1.1686 0.8557
	Endokrines Gewebe		0.0245	0.0000 undef
	Gastrointestinal		0.0190	0.4071 2.4562
10	Gehirn		0.0022	5.4187 0.1845
	Haematopoetisch		0.0757	0.0924 10.8219
•		0.0050	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0000	undef 0.0000
		0.0074	0.0275	0.2698 3.7070
15		0.0000	0.0234	0.0000 undef
		0.0050	0.0118	0.4214 2.3732
	Magen-Speiseroehre		0.0153	0.6300 1.5874
	Muskel-Skelett		0.0000	undef 0.0000
		0.0119	0.0205	0.5789 1.7275
20	Pankreas		0.0000	undef 0.0000
20		0.0060	0.0000	undef 0.0000
	Prostata		0.0043	4.4745 0.2235
	Uterus		0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie		0.0000	under 0.0000
25				
23	Duenndarm			
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0070		
30				
		POPRIIC		
		FOETUS		
	Patroi alclusa	%Haeufigkeit		
35	Entwicklung			
33	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
40	-	0.0037		
40		0.0309		
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0140		
15		MODMITTOMP / COT	mnaurenme e	IDITOPURVEN
45		NORMIERTE/SUE	SIKAHIEKTE B.	TOTIOIUEVEN
	B	%Haeufigkeit		
	-	0.0068		
	Eierstock-Uterus			
50	Endokrines_Gewebe			
50	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
		0.0000		
55		0.0000		
	Nerven			
	Prostata			
	Sinnesorgane	0.0155		
60				

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	Blase	0.0186	0.0844	0.2204 4.5368
	Brust	0.0560	0.0370	1.5110 0.6618
	Eierstock	0.0395	0.0260	1.5192 0.6582
	Endokrines Gewebe	0.0128	0.0245	0.5209 1.9196
	Gastrointestinal		0.0857	0.9047 1.1053
10	Gehirn		0.0350	0.7257 1.3779
	Haematopoetisch	0.0364	0.0378	0.9610 1.0406
		0.2188	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.0582	0.3401 2.9406
		0.1112	0.1787	0.6225 1.6064
15		0.0183	0.0117	1.5671 0.6381
		0.1133	0.0804	1.4097 0.7094
	Magen-Speiseroehre		0.0307	2.2049 0.4535
	Muskel-Skelett		0.0300	5.6530 0.1769
		0.0684	0.0753	0.9078 1.1016
20	Pankreas		0.0607	0.2493 4.0107
20		0.0749	0.1066	0.7019 1.4246
	Prostata		0.0106	6.7118 0.1490
		0.0611	0.0214	2.8624 0.3494
	Brust-Hyperplasie		0.0211	
25	Duenndarm			
23				
	Prostata-Hyperplasie Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0070		
30				
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
35	Gastrointenstinal			
33		0.0000		
	Haematopoetisch			
	Herz-Blutgefaesse			
		0.0074		
40		0.0185		
40	Prostata			
	Sinnesorgane			
	Simesorgane	0.000		
45		NORMIERTE/SU	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0408		
	Eierstock-Uterus			
	Endokrines Gewebe			
50		0.0338		
50	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
	Haut-Muskel			
		0.0312		
55		0.0312		
رر		0.0080		
	Prostata			
	Sinnesorgane			
	Simesorgane			
60				

60

Elektronischer Northern-Blot für SEQ. ID No.: 64

		_		
5		NORMAL %Haeufigkeit	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse N/T T/N
5			0.0153	0 (0(0)) (407
		0.0093	0.0153	0.6062 1.6497
		0.0160	0.0174 0.0182	0.9174 1.0901 0.5008 1.9967
	Eierstock		0.0109	1.8419 0.5429
10	Endokrines_Gewebe			0.5816 1.7193
10	Gastrointestinal		0.0333	0.3483 2.8707
		0.0076	0.0219	0.4805 2.0811
	Haematopoetisch		0.0378	undef 0.0000
		0.0050	0.0000 0.0323	0.3061 3.2673
15	Hepatisch	0.0148	0.0323	0.5395 1.8535
15		0.0148	0.0000	undef 0.0000
			0.0118	1.4748 0.6781
		0.0174	0.0307	0.9449 1.0583
	Magen-Speiseroehre			1.2848 0.7783
20	Muskel-Skelett	0.0134	0.0120 0.0068	6.0782 0.1645
20	Pankreas		0.0000	1.5428 0.6482
		0.0170	0.0267	0.4492 2.2260
	Prostata		0.0287	2.2373 0.4470
		0.0149	0.0142	1.0444 0.9575
25	Brust-Hyperplasie		0.0142	1.0444 0.5575
23	Duenndarm			
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30	Weisse Blutkoerperchen			
50	werbbe_brackoerperenen	0.0103		
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
35	Entwicklung	0.0307		
	Gastrointenstinal	0.0062		
	Gehirn	0.0000		
	Haematopoetisch	0.0393		
	Herz-Blutgefaesse	0.0000		
40		0.0074		
		0.0124		
	Prostata	0.0249		
	Sinnesorgane	0.0000		
45				
			BTRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	_	0.0456		
c 0		0.0476		
50	Eierstock-Uterus			
	Endokrines_Gewebe			
		0.0175		
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
55	Haut-Muskel			
		0.0000		
		0.0082		
		0.0020		
	Prostata			
60	Sinnesorgane	0.0310		

WO 99/46375 58 PCT/DE99/00722

```
NORMAL
                                          TUMOR
                                                                Verhaeltnisse
                            %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                       T/N
5
                                                         0.7358 1.3590
      B Lymphom
                            0.0100
                                          0.0136
                                                         0.4149 2.4102
                            0.0039
                                          0.0094
      Blase
                                                         1.8786 0.5323
      Brust
                            0.0053
                                          0.0028
      Dickdarm
                            0.0153
                                          0.0028
                                                         5.3823 0.1858
                                                         undef 0.0000
      Duenndarm
                            0.0027
                                          0.0000
10
                                                         undef 0.0000
      Eierstock
                            0.0030
                                          0.0000
      Endokrines_Gewebe
                            0.0032
                                          0.0114
                                                         0.2826 3.5381
                                                         1.2090 0.8271
      Gehirn
                            0.0072
                                          0.0060
      Haut
                            0.0037
                                          0.0000
                                                         undef 0.0000
                                                         0.3662 2.7307
      Hepatisch
                            0.0046
                                          0.0127
15
      Herz
                            0.0071
                                          0.0137
                                                         0.5169 1.9348
                            0.0080
                                          0.0059
                                                         1.3570 0.7369
      Hoden
                                                         2.8941 0.3455
      Lunge
                            0.0107
                                          0.0037
      Magen-Speiser.
                            0.0000
                                          0.0064
                                                         0.0000 undef
      Muskel-Skelett
                                                         undef 0.0000
                            0.0086
                                          0.0000
20
      Niere
                            0.0045
                                          0.0048
                                                         0.9284 1.0771
                                                         2.0940 0.4776
      Pankreas
                            0.0116
                                          0.0055
                                                         2.8940 0.3455
      Prostata
                            0.0038
                                          0.0013
                            0.0025
                                          0.0075
                                                         0.3381 2.9576
      T Lymphom
                                                         0.3368 2.9694
                                          0.0092
      Uterus
                            0.0031
      Weisse Blutkoerper. 0.0089
25
                                          0.0000
                                                         undef 0.0000
                            0.0067
      Haematopoetisch
      Penis
                            0.0054
      Samenblase
                            0.0000
      Sinnesorgane
                            0.0000
30
                                   FOETUS
                                   %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
               Gastrointenstinal 0.0028
                           Gehirn 0.0125
                 Haematopoetisch 0.0079
                        Haut 0.0000
Hepatisch 0.0000
               Herz-Blutgefaesse 0.0071
40
                       Lunge 0.0036
Nebenniere 0.0000
                            Niere 0.0124
                         Placenta 0.0121
45
                         Prostata 0.0000
                     Sinnesorgane 0.0000
                                   NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                   %Haeufigkeit
                            Brust 0.0204
                       Brust_t 0.0000
Dickdarm_t 0.0000
                      Eierstock n 0.0000
               Eierstock_t 0.0152
Endokrines_Gewebe 0.0000
55
                           Foetal 0.0046
                Gastrointestinal 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0000
60
                      Haut-Muskel 0.0130
                          Hoden n 0.0167
                          Hoden_t 0.0000
Lunge_n 0.0000
Lunge_t 0.0000
65
                           Nerven 0.0070
                          Niere_t 0.0000
                      Ovar_Uterus 0.0203
                       Prostata n 0.0121
                     Sinnesorgane 0.0000
70
          Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

```
Verhaeltnisse
                                  NORMAL
                                                TUMOR
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
5
                       B Lymphom 0.0075
                           Blase 0.0078
                                                0.0117
                                                              0.6638 1.5064
                                                              0.6784 1.4741
                                                0.0169
                           Brust 0.0114
                                                              1.3456 0.7432
                        Dickdarm 0.0115
                                                0.0085
                                                              1.0306 0.9703
                       Duenndarm 0.0110
                                                0.0107
                                                              0.8295 1.2055
10
                                                0.0072
                       Eierstock 0.0059
              Endokrines_Gewebe 0.0144
                                                0.0038
                                                              3.8156 0.2621
                          Gehirn 0.0193
                                                              1.7586 0.5686
                                                0.0110
                                                              undef 0.0000
                            Haut 0.0220
                                                0.0000
                       Hepatisch 0.0000
Herz 0.0173
                                                              0.0000 undef
                                                0.0190
                                                              1.2552 0.7967
15
                                                0.0137
                           Hoden 0.0080
                                                0.0059
                                                              1.3570 0.7369
                                                              1.4909 0.6707
                                                0.0111
                           Lunge 0.0165
                                                              0.0000 \; undef
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                0.0128
                 Muskel-Skelett 0.0051
                                                              1.3917 0.7186
                                                0.0037
                                                              3.7136 0.2693
                           Niere 0.0179
20
                                                0.0048
                        Pankreas 0.0033
Prostata 0.0085
                                                              0.0748 13.3714
                                                0.0442
                                                              2.1705 0.4607
                                                0.0039
                                                              1.3525 0.7394
                       T_Lymphom 0.0101
                                                0.0075
                          Uterus 0.0093
                                                0.0138
                                                              0.6735 1.4847
                                                              0.3156 3.1685
25
                                                0.0304
         Weisse Blutkoerperchen 0.0096
                Haematopoetisch 0.0094
                           Penis 0.0134
                      Samenblase 0.0352
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
              Entwicklung 0.0000 Gastrointenstinal 0.0028
35
                          Gehirn 0.0188
                 Haematopoetisch 0.0079
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                           Lunge 0.0145
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0185
                         Placenta 0.0182
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0068
                         Brust_t 0.0000
                      Dickdarm t 0.0000
                     Eierstock_n 0.0000
Eierstock_t 0.0101
55
               Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0029
                Gastrointestinal 0.0244
                 Haematopoetisch 0.0513
60
                     Haut-Muskel 0.0194
                         Hoden_n 0.0000
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge_n 0.0586
                          Lunge t 0.0000
65
                          Nerven 0.0161
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0068
                      Prostata_n 0.0182
                    Sinnesorgane 0.0077
70
          Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

```
NORMAL
                                              TUMOR
                                                            Verhaeltnisse
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
                                                            undef 0.0000
                      B_Lymphom 0.0075
5
                                              0.0000
                          Blase 0.0156
                                                            3.3190 0.3013
                                              0.0047
                                                            0.8767 1.1406
                                              0.0211
                          Brust 0.0185
                                                            1.5378 0.6503
                                              0.0199
                       Dickdarm 0.0307
                                                            0.3865 2.5875
                      Duenndarm 0.0082
                                              0.0213
                                                            0.1778 5.6255
10
                      Eierstock 0.0059
                                              0.0334
              Endokrines_Gewebe 0.0305
                                                            1.1468 0.8720
                                              0.0266
                                                            2.0767 0.4815
                                              0.0189
                         Gehirn 0.0393
                           Haut 0.0257
                                              0.0000
                                                            undef 0.0000
                                              0.0127
                                                            0.0000 undef
                      Hepatisch 0.0000
                                                            undef 0.0000
15
                           Herz 0.0447
                                              0.0000
                                                            1.3571 0.7369
                                              0.0118
                          Hoden 0.0161
                                                            1.1739 0.8519
                                              0.0240
                          Lunge 0.0282
                                                            undef 0.0000
             Magen-Speiseroehre 0.0072
                                              0.0000
                                                            2.0875 0.4790
                                              0.0074
                 Muskel-Skelett 0.0154
                                                            1.3927 0.7180
20
                          Niere 0.0269
                                              0.0193
                                              0.0000
                                                            undef 0.0000
                       Pankreas 0.0066
                                                            2,7494 0.3637
                       Prostata 0.0179
                                              0.0065
                      T_Lymphom 0.0177
                                              0.0672
                                                            0.2630 3.8026
                                              0.0046
                                                            2.5703 0.3891
                         Uterus 0.0118
                                                            undef 0.0000
25
         Weisse Blutkoerperchen 0.0226
                                              0.0000
                Haematopoetisch 0.0147
                          Penis 0.0188
                     Samenblase 0.0281
                   Sinnesorgane 0.0000
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0167
                         Gehirn 0.0188
                Haematopoetisch 0.0079
                           Haut 0.0000
                      Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0356
                          Lunge 0.0145
                     Nebenniere 0.0254
                          Niere 0.0185
                        Placenta 0.0182
45
                       Prostata 0.0249
                   Sinnesorgane 0.0000
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                 %Haeufigkeit
                          Brust 0.0068
                        Brust t 0.0000
                     Dickdarm t 0.0000
                    Eierstock_n 0.1595
55
                    Eierstock t 0.0000
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0122
               Gastrointestinal 0.0122
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0292
                         Hoden n 0.0167
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge n 0.0195
                         Lunge_t 0.0000
65
                          Nerven 0.0311
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar_Uterus 0.0090
                      Prostata_n 0.0061
                    Sinnesorgane 0.0310
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

```
TUMOR
                                                              Verhaeltnisse
                                  NORMAL
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
 5
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                       B_Lymphom 0.0050
                           Blase 0.0078
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                0.0070
                                                              1.2524 0.7985
                           Brust 0.0088
                                                              1.7941 0.5574
                        Dickdarm 0.0153
                                                0.0085
                       Duenndarm 0.0192
                                                0.0213
                                                              0.9018 1.1089
10
                       Eierstock 0.0059
                                                0.0262
                                                              0.2262 4.4200
              Endokrines Gewebe 0.0337
                                                0.0142
                                                              2.3766 0.4208
                          Gehirn 0.0156
                                                0.0070
                                                              2.2381 0.4468
                            Haut 0.0073
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                       Hepatisch 0.0093
                                                0.0063
                                                              1.4649 0.6826
15
                            Herz 0.0183
                                                             undef 0.0000
                                                0.0000
                           Hoden 0.0161
                                                0.0059
                                                              2.7142 0.3684
                           Lunge 0.0185
                                                0.0111
                                                              1.6663 0.6001
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                             undef undef
                                                0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0051
                                                0.0037
                                                              1.3917 0.7186
20
                           Niere 0.0157
                                               0.0048
                                                             3.2497 0.3077
                        Pankreas 0.0099
                                                             1.7949 0.5571
                                               0.0055
                        Prostata 0.0160
                                                             2.4600 0.4065
                                               0.0065
                       T_Lymphom 0.0152
                                               0.0299
                                                             0.5072 1.9717
         Uterus 0.0089
Weisse_Blutkoerperchen 0.0164
                                                0.0046
                                                              1.9277 0.5188
25
                                                             0.5410 1.8483
                                                0.0304
                Haematopoetisch 0.0040
                           Penis 0.0080
                      Samenblase 0.0141
                    Sinnesorgane 0.0118
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0139
35
              Gastrointenstinal 0.0056
                          Gehirn 0.0063
                Haematopoetisch 0.0118
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
              Herz-Blutgefaesse 0.0178
Lunge 0.0072
40
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0000
                        Placenta 0.0182
45
                        Prostata 0.0249
                    Sinnesorgane 0.0126
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust t 0.0000
                     Dickdarm_t 0.0000
                    Eierstock_n 0.0000
Eierstock_t 0.0101
55
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0058
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                    Haut-Muskel 0.0194
                         Hoden n 0.0084
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge n 0.0195
                         Lunge_t 0.0000
65
                          Nerven 0.0090
                         Niere t 0.0000
                     Ovar_Uterus 0.0090
                      Prostata n 0.0121
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

WO 99/46375 62 PCT/DE99/00722

```
NORMAL
                                                TUMOR
                                                             Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                             undef 0.0000
5
                                                0.0000
                       B Lymphom 0.0100
                                                             1.6595 0.6026
                           Blase 0.0078
                                                0.0047
                           Brust 0.0079
                                                0.0056
                                                             1.4090 0.7097
                                                             0.6728 1.4864
                        Dickdarm 0.0057
                                               0.0085
                       Duenndarm 0.0082
                                                0.0000
                                                             undef 0.0000
10
                       Eierstock 0.0030
                                                             0.2074 4.8219
                                                0.0143
              Endokrines Gewebe 0.0112
                                                0.0106
                                                             1.0563 0.9467
                                                             1.3056 0.7659
                          Gehirn 0.0052
                                                0.0040
                                                             undef 0.0000
                                                0.0000
                            Haut 0.0037
                       Hepatisch 0.0000
                                                0.0063
                                                             0.0000 undef
                                                             undef 0.0000
15
                            Herz 0.0132
                                                0.0000
                                                             undef 0.0000
                           Hoden 0.0040
                                                0.0000
                           Lunge 0.0117
                                                             0.9021 1.1085
                                                0.0129
                                                             0.0000 \; \mathrm{undef}
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                0.0064
                 Muskel-Skelett 0.0086
                                                0.0074
                                                             1.1597 0.8623
20
                           Niere 0.0179
                                                             3.7139 0.2693
                                                0.0048
                                                             undef 0.0000
                        Pankreas 0.0083
                                                0.0000
                                                             1.7364 0.5759
                        Prostata 0.0113
                                                0.0065
                                                             0.0000 undef
                       T_Lymphom 0.0000
                                                0.0149
                          Uterus 0.0044
                                                0.0046
                                                             0.9638 1.0375
25
                                                             0.2480 4.0326
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0075
                                                0.0304
                Haematopoetisch 0.0067
                           Penis 0.0080
                      Samenblase 0.0141
                    Sinnesorgane 0.0118
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
              Entwicklung 0.0000 Gastrointenstinal 0.0028
35
                          Gehirn 0.0063
                Haematopoetisch 0.0039
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                           Lunge 0.0000
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0062
                        Placenta 0.0242
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust t 0.0000
                      Dickdarm t 0.0000
                     Eierstock_n 0.0000
Eierstock_t 0.0000
55
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0023
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0065
                         Hoden_n 0.0042
                         Hoden t 0.0000
                         Lunge_n 0.0195
                         Lunge t 0.0000
65
                          Nerven 0.0050
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0000
                      Prostata_n 0.0121
                    Sinnesorgane 0.0774
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

```
NORMAL
                                                TUMOR
                                                              Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                              undef undef
5
                       B Lymphom 0.0000
                                                0.0000
                                                              7.4677 0.1339
                           Blase 0.0351
                                                0.0047
                                                              5.0097 0.1996
                                                0.0014
                           Brust 0.0070
                        Dickdarm 0.0115
                                                              undef 0.0000
undef undef
                                                0.0000
                                                0.0000
                       Duenndarm 0.0000
                                                              0.0000 undef
10
                       Eierstock 0.0000
                                                0.0024
              Endokrines_Gewebe 0.0016
                                                0.0035
                                                              0.4527 2.2091
                                                              0.2901 3.4467
                                                0.0060
                          Gehirn 0.0017
                            Haut 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                                                              0.0000 undef
                       Hepatisch 0.0000
                                                0.0063
                                                              0.1477 6.7715
15
                            Herz 0.0020
                                                0.0137
                           Hoden 0.0040
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                0.0018
                                                              2.1049 0.4751
                           Lunge 0.0039
             Magen-Speiseroehre 0.0145
Muskel-Skelett 0.0051
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                              undef 0.0000
20
                           Niere 0.0112
                                                0.0000
                        Pankreas 0.0017
                                                0.0055
                                                              0.2992 3.3427
                                                0.0026
                                                              2.8941 0.3455
                        Prostata 0.0075
                       T_Lymphom 0.0025
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                0.0046
                                                              1.2851 0.7781
                          Uterus 0.0059
25
                                                              undef 0.0000
         Weisse Blutkoerperchen 0.0027
                                                0.0000
                Haematopoetisch 0.0013
                           Penis 0.0054
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0000
                          Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0039
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                           Lunge 0.0000
                      Nebenniere 0.0254
                           Niere 0.0185
                        Placenta 0.0121
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0340
                         Brust_t 0.0000
                      Dickdarm t 0.0000
                     Eierstock_n 0.0000
              Eierstock_t 0.0000
Endokrines_Gewebe 0.0000
55
                          Foetal 0.0017
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0065
                         Hoden_n 0.0000
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge_n 0.0098
                         Lunge t 0.0000
65
                          Nerven 0.0020
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0000
                      Prostata_n 0.0061
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

WO 99/46375 64 PCT/DE99/00722

```
NORMAI.
                                               TUMOR
                                                             Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
5
                       B Lymphom 0.0100
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                                                             2.3233 0.4304
                           Blase 0.0273
                                               0.0117
                           Brust 0.0150
                                               0.0098
                                                             1.5208 0.6576
                        Dickdarm 0.0077
                                               0.0028
                                                             2.6911 0.3716
                                                             undef 0.0000
                       Duenndarm 0.0110
                                               0.0000
10
                       Eierstock 0.0089
                                               0.0024
                                                             3.7330 0.2679
              Endokrines_Gewebe 0.0016
                                               0.0053
                                                             0.3018 3.3136
                          Gehirn 0.0069
                                               0.0100
                                                             0.6963 1.4361
                            Haut 0.0037
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
                                                             0.0000\,\mathrm{undef}
                                               0.0190
15
                            Herz 0.0081
                                               0.0137
                                                             0.5907 1.6929
                                                             undef 0.0000
                           Hoden 0.0040
                                               0.0000
                           Lunge 0.0068
                                               0.0111
                                                             0.6139 1.6289
             Magen-Speiseroehre 0.0072
                                               0.0128
                                                             0.5668 1.7644
                 Muskel-Skelett 0.0086
                                               0.0037
                                                             2.3194 0.4311
20
                           Niere 0.0112
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                                                             0.8975 1.1142
                        Pankreas 0.0050
                                               0.0055
                        Prostata 0.0141
                                               0.0169
                                                             0.8348 1.1978
                       T_Lymphom 0.0202
                                               0.0075
                                                             2.7049 0.3697
                          Uterus 0.0177
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0096
25
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                Haematopoetisch 0.0187
                           Penis 0.0080
                      Samenblase 0.0281
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0056
                          Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0157
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0071
                           Lunge 0.0145
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0062
                        Placenta 0.0000
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0068
                      Brust_t 0.0000
Dickdarm_t 0.0000
                     Eierstock n 0.0000
55
                     Eierstock_t 0.0000
              Endokrines Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0046
                Gastrointestinal 0.0122
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0000
                         Hoden n 0.0000
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge_n 0.0098
Lunge_t 0.0000
65
                          Nerven 0.0010
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar_Uterus 0.0023
                      Prostata n 0.0121
                    Sinnesorgane 0.0155
70
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	B Lymphom	0.0050	0.0000	undef 0.0000
	Blase	0.0078	0.0000	undef 0.0000
	Brust	0.0018	0.0112	0.1566 6.3876
	Dickdarm		0.0057	1.0092 0.9909
	Duenndarm		0.0000	undef 0.0000
10	Eierstock		0.0143	0.4148 2.4109
	Endokrines Gewebe		0.0053	0.6036 1.6568
		0.0029	0.0060	0.4835 2.0680
		0.0000	0.0000	undef undef
	Hepatisch			undef 0.0000
15	-		0.0000	
15		0.0051	0.0000	
		0.0000	0.0000	undef undef
	_	0.0039	0.0037	1.0524 0.9502
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef 0.0000
20	Muskel-Skelett		0.0037	0.4639 2.1557
20		0.0112	0.0048	2.3212 0.4308
	Pankreas	0.0099	0.0055	1.7949 0.5571
	Prostata	0.0066	0.0065	1.0129 0.9872
	T_Lymphom	0.0025	0.0000	undef 0.0000
	Uterus	0.0000	0.0000	undef undef
25	Weisse Blutkoerperchen	0.0034	0.0000	undef 0.0000
	Haematopoetisch	0.0053		
		0.0080		
	Samenblase	0.0000		
	Sinnesorgane			
30	,			
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung	-		
35	Gastrointenstinal			
55	Gehirn			
	Haematopoetisch			
		0.0000		
40	Hepatisch			
40	Herz-Blutgefaesse			
		0.0000		
	Nebenniere			
		0.0000		
_	Placenta	0.0061		
45	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane	0.0000		
		NORMIERTE/SUE	TRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN
50	•	%Haeufigkeit		
	Brust	0.0000		
	Brust_t			
	Dickdarm t			
	Eierstock n			
55				
33	Eierstock_t			•
	Endokrines_Gewebe			
	Foetal			
	Gastrointestinal			
	Haematopoetisch			
60	Haut-Muskel	0.0000		
	Hoden_n			
	Hoden_t	0.0000		
	Lunge_n	0.0098		
	Lunge t			
65	Nerven			
	Niere t			
	Ovar Uterus			
	Prostata n			
	Sinnesorgane			
70	Weisse_Blutkoerperchen			
, 0	"c133c_prockoethetchen	0.0000		

```
Verhaeltnisse
                                   NORMAL
                                                 TUMOR
                                   %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                    T/N
                                                 0.0136
                                                               0.5519 1.8120
                        B Lymphom 0.0075
  5
                                                               3.3190 0.3013
                             Blase 0.0078
                                                 0.0023
                                                               0.9393 1.0646
                            Brust 0.0053
                                                 0.0056
                                                               undef 0.0000
undef 0.0000
                                                 0.0000
                         Dickdarm 0.0057
                        Duenndarm 0.0027
                                                 0.0000
                        Eierstock 0.0059
                                                 0.0072
                                                               0.8296 1.2055
 10
                                                               9.9589 0.1004
                Endokrines_Gewebe 0.0177
                                                 0.0018
                                                               1.5087 0.6628
                           Gehirn 0.0075
                                                 0.0050
                             Haut 0.0000
                                                 0.0000
                                                               undef undef
                                                               0.0000 undef
                        Hepatisch 0.0000
                                                 0.0127
                                                               undef 0.0000
undef 0.0000
                             Herz 0.0061
Hoden 0.0161
                                                 0.0000
 15
                                                 0.0000
                                                               0.7893 1.2669
                             Lunge 0.0088
                                                 0.0111
                                                 0.0064
                                                               0.0000 undef
              Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                               0.4639 2.1557
                   Muskel-Skelett 0.0034
                                                 0.0074
 20
                            Niere 0.0090
                                                 0.0048
                                                               1.8570 0.5385
                         Pankreas 0.0099
                                                 0.0055
                                                               1.7949 0.5571
                                                               8.6822 0.1152
                         Prostata 0.0113
                                                 0.0013
                        T_Lymphom 0.0025
                                                 0.0075
                                                               0.3381 2.9576
                                                               1.2851 0.7781
                                                 0.0046
                           Uterus 0.0059
          Weisse_Blutkoerperchen 0.0034
Haematopoetisch 0.0053
                                                               undef 0.0000
 25
                                                 0.0000
                             Penis 0.0080
                        Samenblase 0.0000
                     Sinnesorgane 0.0000
 30
                                    FOETUS
                                    %Haeufigkeit
                      Entwicklung 0.0000
                Gastrointenstinal 0.0111
 35
                            Gehirn 0.0000
                  Haematopoetisch 0.0039
                              Haut 0.0000
                         Hepatisch 0.0000
                Herz-Blutgefaesse 0.0000
 40
                             Lunge 0.0000
                        Nebenniere 0.0000
                             Niere 0.0000
                          Placenta 0.0182
. 45
                          Prostata 0.0000
                      Sinnesorgane 0.0000
                                    NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
 50
                                    %Haeufigkeit
                             Brust 0.0068
                           Brust_t 0.0000
                        Dickdarm t 0.0000
                       Eierstock_n 0.0000
  55
                       Eierstock t 0.0000
                Endokrines_Gewebe 0.0000
                            Foetal 0.0127
                 Gastrointestinal 0.0000
                  Haematopoetisch 0.0000
                       Haut-Muskel 0.0032
  60
                           Hoden_n 0.0167
                           Hoden_t 0.0000
                           Lunge_n 0.0000
                           Lunge t 0.0000
                            Nerven 0.0040
  65
                           Niere_t 0.0000
                       Ovar Uterus 0.0180
                        Prostata_n 0.0061
                      Sinnesorgane 0.0000
  70
           Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

```
Verhaeltnisse
                                               TUMOR
                                 NORMAL.
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                      B Lymphom 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef undef
5
                                               0.0023
                                                             0.0000 undef
                           Blase 0.0000
                           Brust 0.0053
                                               0.0056
                                                             0.9393 1.0646
                                                             undef 0.0000
                       Dickdarm 0.0057
                                               0.0000
                       Duenndarm 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef undef
                                                             undef undef
10
                      Eierstock 0.0000
                                               0.0000
                                                             0.3018 3.3136
              Endokrines_Gewebe 0.0016
                                               0.0053
                         Gehirn 0.0035
                                               0.0020
                                                             1.7408 0.5745
                                                             undef undef undef 0.0000
                            Haut 0.0000
                                               0.0000
                      Hepatisch 0.0046
                                               0.0000
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
15
                           Herz 0.0010
                                                             0.0000 undef
                                               0.0059
                           Hoden 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                          Lunge 0.0019
                                               0.0000
                                                             undef undef
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                             undef 0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0017
                                               0.0000
                                                             0.9285 1.0770
20
                          Niere 0.0045
                                               0.0048
                                                             undef 0.0000
                                               0.0000
                       Pankreas 0.0033
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                       Prostata 0.0038
                                               0.0000
                                                             undef undef
                       T_Lymphom 0.0000
                         Uterus 0.0059
                                               0.0046
                                                             1.2851 0.7781
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0027
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
25
                Haematopoetisch 0.0000
                           Penis 0.0080
                     Samenblase 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0118
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
              Gastrointenstinal 0.0000
35
                         Gehirn 0.0125
                Haematopoetisch 0.0000
                           Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0036
                           Lunge 0.0036
                     Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0062
                        Placenta 0.0000
45
                        Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                 %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust t 0.0000
                     Dickdarm_t 0.0000
                    Eierstock n 0.1595
Eierstock t 0.0000
55
              Endokrines Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0046
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                    Haut-Muskel 0.0097
                         Hoden_n 0.0000
Hoden_t 0.0000
                         Lunge_n 0.0000
                         Lunge_t 0.0000
65
                         Nerven 0.0070
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0023
                      Prostata_n 0.0182
                    Sinnesorgane 0.0077
70
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

The said of the

5	B_Lymphom	0.0038	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000	undef 0.0000
	Brust Dickdarm		0.0094 0.0089 0.0228	0.0000 undef 0.2799 3.5727 0.2523 3.9638
10	Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gehirn	0.0059 0.0096	0.0000 0.0095 0.0033	undef 0.0000 0.6222 1.6073 2.9275 0.3416
15	Haut Hepatisch	0.0037	0.0050 0.0000 0.0063 0.0137	2.6904 0.3717 undef 0.0000 1.4649 0.6826 0.5907 1.6928
	Hoden	0.0161 0.0049	0.0000 0.0037 0.0165	undef 0.0000 1.3158 0.7600 0.0000 undef
20	Muskel-Skelett	0.0000 0.0112	0.0074 0.0000 0.0092	0.0000 undef undef 0.0000 0.3604 2.7748
	Prostata T_Lymphom Uterus	0.0033	0.0078 0.0173 0.0046	1.4470 0.6911 0.1901 5.2613 2.5702 0.3891
25	Weisse_Blutkoerperchen Haematopoetisch Penis		0.0000	undef 0.0000
30	Samenblase Sinnesorgane			
	Entwicklung	FOETUS %Haeufigkeit		
35	Gastrointenstinal Gehirn	0.0111		
40	Hepatisch Herz-Blutgefaesse Lunge	0.0000 0.0036 0.0108		
	Nebenniere Niere Placenta Prostata	0.0000 0.0000		
45	Sinnesorgane			
50	. Brust	NORMIERTE/SUE %Haeufigkeit 0.0068	STRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN
	Brust_t Dickdarm_t Eierstock_t	0.0000 0.0125		
55	Endokrines_Gewebe Foetal Gastrointestinal	0.0000 0.0066 0.0000		
	Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden_n	0.0090 0.0169		
60	Hoden_t Lunge_n Lunge_t	0.0000 0.0000		
65	Nerven Niere_t Ovar_Uterus	0.0495 0.0325		
	Prostata_n Sinnesorgane			

```
NORMAL
                                               TUMOR
                                                             Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
5
                                                             undef 0.0000
                       B Lymphom 0.0025
                                               0.0000
                           Blase 0.0000
                                               0.0094
                                                             0.0000 undef
                           Brust 0.0070
                                               0.0056
                                                             1.2524 0.7985
                       Dickdarm 0.0057
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                       Duenndarm 0.0055
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                                                             3.1108 0.3215
10
                      Eierstock 0.0148
                                               0.0048
              Endokrines_Gewebe 0.0016
                                               0.0018
                                                             0.9054 1.1045
                          Gehirn 0.0064
                                               0.0060
                                                             1.0638 0.9400
                            Haut 0.0110
                                                             undef 0.0000
                                               0.0000
                      Hepatisch 0.0000
                                                             0.0000 undef
                                               0.0127
15
                            Herz 0.0030
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                           Hoden 0.0080
                                               0.0118
                                                             0.6786 1.4737
                           Lunge 0.0019
                                               0.0074
                                                             0.2631 3.8007
             Magen-Speiseroehre 0.0145
                                                             undef 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
undef 0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0034
                                               0.0000
                           Niere 0.0045
20
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                        Pankreas 0.0017
                                               0.0000
                        Prostata 0.0057
                                               0.0026
                                                             2.1706 0.4607
                       T_Lymphom 0.0025
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                         Uterus 0.0015
                                                             0.3213 3.1125
                                               0.0046
25
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0048
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                Haematopoetisch 0.0067
                           Penis 0.0027
                     Samenblase 0.0070
                   Sinnesorgane 0.0118
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0111
                         Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0039
                           Haut 0.0000
                      Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                           Lunge 0.0072
                     Nebenniere 0.0000
                          Niere 0.0000
                        Placenta 0.0121
45
                        Prostata 0.0249
                   Sinnesorgane 0.0000
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                 %Haeufigkeit
                           Brust 0.0136
                        Brust_t 0.0000
                     Dickdarm_t 0.0000
                    Eierstock n 0.0000
55
                    Eierstock_t 0.0000
              Endokrines_Gewebe 0.0245
                         Foetal 0.0017
               Gastrointestinal 0.0122
                Haematopoetisch 0.0000
Haut-Muskel 0.0032
60
                         Hoden_n 0.0042
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge_n 0.0098
Lunge_t 0.0000
65
                         Nerven 0.0060
                         Niere_t 0.0000
                    Ovar Uterus 0.0023
                     Prostata n 0.0182
                   Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
c		%Haeufigkeit		
5	B_Lymphom		0.0000	undef undef
		0.0039	0.0023	1.6595 0.6026
	Dickdarm	0.0018	0.0000	undef 0.0000 0.6728 1.4864
	Duenndarm		0.0028 0.0000	undef 0.0000
10	Eierstock		0.0000	undef undef
	Endokrines Gewebe		0.0000	undef 0.0000
	Gehirn		0.0020	0.0000 undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef
15	Herz	0.0000	0.0000	undef undef
		0.0000	0.0059	0.0000 undef
	3	0.0010	0.0018	0.5262 1.9004
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef undef
20	Muskel-Skelett		0.0037	0.4639 2.1557
20		0.0000	0.0000	undef undef
	Pankreas		0.0000	undef 0.0000
	Prostata		0.0000	undef 0.0000
	$\mathtt{T_Lymphom}$ Uterus		0.0000	undef undef undef undef
25	Weisse Blutkoerperchen		0.0000	under under under
	Haematopoetisch		0.000	under 0.0000
		0.0027		
	Samenblase			
	Sinnesorgane			
30		3.0000		
		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
35	Entwicklung			
	Gastrointenstinal	0.0000		
	Gehirn			
	Haematopoetisch			
		0.0000		
40	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse	0.0036		
	Nebenniere			
		0.0000		
	Placenta			
45	Prostata			
	Sinnesorgane			
50		NORMIERTE/SUE	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
30	Downst	%Haeufigkeit		
		0.0000		
	Brust_t			
	Dickdarm_t Eierstock n			
55	Eierstock t			
	Endokrines Gewebe			
	Foetal	0.0035		
	Gastrointestinal	0.0122		
	Haematopoetisch			
60	Haut-Muskel	0.0000		
	Hoden n	0.0000		
	Hoden t			
	Lunge_n			
	Lunge_t	0.0000		
65		0.0000		
	Niere_t	0.0000		
	Ovar_Uterus	0.0000		
		0.0121		
	Sinnesorgane	0.0000		
70	Weisse_Blutkoerperchen	0.0000		

```
Verhaeltnisse
                                 NORMAL .
                                              TUMOR
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
5
                                                            0.3679 2.7181
                      B Lymphom 0.0050
                                              0.0136
                                                            0.0000 undef
                          Blase 0.0000
                                              0.0023
                          Brust 0.0053
                                                            1.2524 0.7985
                                              0.0042
                                                            0.6728 1.4864
                       Dickdarm 0.0038
                                              0.0057
                      Duenndarm 0.0055
                                              0.0000
                                                            undef 0.0000
10
                                                            2.0739 0.4822
                      Eierstock 0.0148
                                              0.0072
                                                            0.7545 1.3254
              Endokrines_Gewebe 0.0080
                                              0.0106
                         Gehirn 0.0046
                                                            0.7737 1.2925
                                              0.0060
                           Haut 0.0000
                                                            undef undef
                                              0.0000
                                                            undef 0.0000
                      Hepatisch 0.0093
                                              0.0000
                                                            undef 0.0000
undef 0.0000
15
                           Herz 0.0041
                                              0.0000
                          Hoden 0.0120
                                              0.0000
                          Lunge 0.0010
                                                            0.5262 1.9004
                                              0.0018
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                              0.0000
                                                            undef undef
                 Muskel-Skelett 0.0086
                                              0.0185
                                                            0.4639 2.1557
20
                          Niere 0.0022
                                              0.0048
                                                            0.4642 2.1540
                                                            undef 0.0000
                       Pankreas 0.0017
                                              0.0000
                                                            1.4470 0.6911
                       Prostata 0.0019
                                              0.0013
                      T_Lymphom 0.0000
                                              0.0075
                                                            0.0000 undef
                         Uterus 0.0015
                                              0.0230
                                                            0.0643 15.5627
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0014
25
                                              0.0000
                                                            undef 0.0000
                Haematopoetisch 0.0027
                          Penis 0.0027
                     Samenblase 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
              Gastrointenstinal 0.0139
35
                         Gehirn 0.0188
               'Haematopoetisch 0.0000
                           Haut 0.0000
                      Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                          Lunge 0.0000
                     Nebenniere 0.0000
                          Niere 0.0062
                       Placenta 0.0061
45
                       Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0126
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                 %Haeufigkeit
                          Brust 0.0000
                        Brust t 0.0000
                     Dickdarm_t 0.0000
                    Eierstock n 0.0000
55
                    Eierstock_t 0.0000
              Endokrines Gewebe 0.0000
                         Foetal 0.0151
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                    Haut-Muskel 0.0130
                        Hoden n 0.0376
                        Hoden_t 0.0000
                        Lunge_n 0.0098
                        Lunge t 0.0000
65
                         Nerven 0.0100
                        Niere_t 0.0000
                    Ovar Uterus 0.0045
                     Prostata n 0.0182
                   Sinnesorgane 0.0310
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

```
Verhaeltnisse
                                 NORMAL
                                               TUMOR
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                  T/N
5
                                                            0.0000 undef
                      B_Lymphom 0.0000
                                              0.0136
                                                            2.4892 0.4017
                          Blase 0.0117
                                              0.0047
                          Brust 0.0053
                                              0.0028
                                                            1.8786 0.5323
                                                            undef 0.0000
                       Dickdarm 0.0038
                                              0.0000
                      Duenndarm 0.0110
                                              0.0213
                                                            0.5153 1.9406
10
                      Eierstock 0.0030
                                              0.0072
                                                            0.4148 2.4109
                                                            1.2071 0.8284
              Endokrines Gewebe 0.0064
                                              0.0053
                         Gehirn 0.0064
                                              0.0140
                                                            0.4559 2.1934
                                                            undef 0.0000
                           Haut 0.0110
                                              0.0000
                      Hepatisch 0.0000
                                              0.0254
                                                            0.0000 undef
                           Herz 0.0000
15
                                                            0.0000 undef
                                              0.0137
                                                            0.0000 undef
                           Hoden 0.0000
                                               0.0059
                                                            1.2278 0.8144
                          Lunge 0.0068
                                              0.0055
                                                            undef undef
undef undef
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                               0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0000
                                               0.0000
20
                          Niere 0.0067
                                              0.0096
                                                            0.6964 1.4360
                                                            undef 0.0000
                       Pankreas 0.0017
                                              0.0000
                                                            2.6529 0.3769
                       Prostata 0.0104
                                              0.0039
                                                            0.3381 2.9576
                      T_Lymphom 0.0025
                                              0.0075
                         Uterus 0.0044
                                              0.0000
                                                            undef 0.0000
25
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0027
                                               0.0000
                                                            undef 0.0000
                Haematopoetisch 0.0013
                          Penis 0.0080
                     Samenblase 0.0070
                   Sinnesorgane 0.0000
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0418
35
              Gastrointenstinal 0.0000
                         Gehirn 0.0125
                Haematopoetisch 0.0039
                            Haut 0.0000
                      Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0071
                           Lunge 0.0000
                     Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0062
                        Placenta 0.0000
45
                       Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                 %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust_t 0.0000
                     Dickdarm t 0.0000
                    Eierstock_n 0.0000
55
                    Eierstock_t 0.0051
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0017
               Gastrointestinal 0.0244
                Haematopoetisch 0.0000
60
                    Haut-Muskel 0.0000
                         Hoden_n 0.0000
                         Hoden t 0.0000
                         Lunge_n 0.0098
Lunge_t 0.0000
65
                         Nerven 0.0030
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0023
                      Prostata_n 0.0061
                    Sinnesorgane 0.0000
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
70
```

```
NORMAL
                                                TUMOR
                                                              Verhaeltnisse
                                   %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
 5
                       B Lymphom 0.0100
                                                0.0136
                                                              0.7358 1.3590
                            Blase 0.0117
                                                0.0094
                                                               1.2446 0.8035
                            Brust 0.0150
                                                0.0056
                                                              2.6614 0.3757
                        Dickdarm 0.0038
                                                              0.1922 5.2023
                                                0.0199
                       Duenndarm 0.0110
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                              0.5530 1.8082
10
                       Eierstock 0.0119
                                                0.0215
               Endokrines_Gewebe 0.0048
                                                0.0053
                                                              0.9054 1.1045
                          Gehirn 0.0046
                                                              1.1605 0.8617
                                                0.0040
                                                              undef 0.0000
                             Haut 0.0037
                                                0.0000
                       Hepatisch 0.0046
                                                0.0190
                                                              0.2441 4.0959
15
                             Herz 0.0142
                                                              1.0337 0.9674
                                                0.0137
                            Hoden 0.0080
                                                0.0118
                                                              0.6786 1.4737
                            Lunge 0.0078
                                                              0.8419 1.1877
                                                0.0092
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                              0.0000 undef
                                                0.0064
                  Muskel-Skelett 0.0034
                                                0.0074
                                                              0.4639 2.1557
20
                        Niere 0.0067
Pankreas 0.0066
                                                0.0096
                                                              0.6964 1.4360
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                        Prostata 0.0123
                                                              3.1353 0.3190
                                                0.0039
                       T_Lymphom 0.0101
                                                0.0224
                                                              0.4508 2.2182
                          Uterus 0.0044
                                                0.0046
                                                              0.9638 1.0375
25
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0062
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                Haematopoetisch 0.0134
                            Penis 0.0134
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0118
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0139
                          Gehirn 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0157
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
              Herz-Blutgefaesse 0.0107
Lunge 0.0181
40
                      Nebenniere 0.0254
                        Niere 0.0000
Placenta 0.0121
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust t 0.0000
                      Dickdarm_t 0.0000
                     Eierstock_n 0.0000
Eierstock_t 0.0152
55
              Endokrines Gewebe 0.0245
               Foetal 0.0087 Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0065
                         Hoden n 0.0376
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge n 0.0293
                         Lunge_t 0.0000
65
                          Nerven 0.0100
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar_Uterus 0.0338
                      Prostata_n 0.0061
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

```
Verhaeltnisse
                                 NORMAL
                                                TUMOR
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
5
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                       B Lymphom 0.0050
                                                             0.6638 1.5065
                           Blase 0.0078
                                                0.0117
                           Brust 0.0088
                                               0.0155
                                                              0.5693 1.7566
                                                              7.4006 0.1351
                        Dickdarm 0.0211
                                                0.0028
                       Duenndarm 0.0027
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
10
                       Eierstock 0.0119
                                                0.0024
                                                              4.9773 0.2009
                                                              0.2263 4.4181
              Endokrines Gewebe 0.0032
                                                0.0142
                                                0.0000
                          Gehirn 0.0035
                                                              undef 0.0000
                                                              undef 0.0000
                            Haut 0.0257
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                       Hepatisch 0.0279
                                                0.0000
15
                            Herz 0.0071
                                                0.0137
                                                              0.5169 1.9347
                                                             undef 0.0000
                           Hoden 0.0040
                                                0.0000
                           Lunge 0.0292
                                                0.0148
                                                              1.9733 0.5068
                                                              0.0000 undef
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                0.0064
                                                              undef 0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0017
                                                0.0000
20
                           Niere 0.0269
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                        Pankreas 0.0165
                        Prostata 0.0141
                                                0.0052
                                                              2.7132 0.3686
                       T_Lymphom 0.0000
                                                              undef undef
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                          Uterus 0.0044
                                                0.0000
25
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                 Haematopoetisch 0.0040
                           Penis 0.0000
                      Samenblase 0.0070
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0056
                          Gehirn 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0039
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
              Herz-Blutgefaesse 0.0036
40
                           Lunge 0.0145
                      Nebenniere 0.0254
                           Niere 0.0000
                        Placenta 0.0000
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                      Brust_t 0.0000
Dickdarm_t 0.0000
                     Eierstock n 0.0000
               Eierstock_t 0.0000
Endokrines_Gewebe 0.0000
55
                          Foetal 0.0058
                Gastrointestinal 0.0244
                 Haematopoetisch 0.0000
                     Haut-Muskel 0.0130
60
                          Hoden n 0.0000
                         Hoden_t 0.0000
Lunge_n 0.0293
                          Lunge_t 0.0000
65
                          Nerven 0.0020
                          Niere_t 0.0000
                     Ovar_Uterus 0.0068
                      Prostata n 0.0243
                    Sinnesorgane 0.0000
70
          Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

```
NORMAI.
                                                TUMOR
                                                              Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
 5
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                       B Lymphom 0.0025
                                                              0.0000 undef
                            Blase 0.0000
                                                0.0094
                            Brust 0.0035
                                                0.0056
                                                              0.6262 1.5969
                        Dickdarm 0.0038
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                       Duenndarm 0.0027
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
10
                       Eierstock 0.0059
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
              Endokrines_Gewebe 0.0048
                                                0.0018
                                                              2.7161 0.3682
                          Gehirn 0.0035
                                                              3.4816 0.2872
                                                0.0010
                            Haut 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                       Hepatisch 0.0000
                                                0.0063
                                                              0.0000 undef
15
                                                              undef 0.0000
                            Herz 0.0020
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                           Hoden 0.0040
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
undef 0.0000
                           Lunge 0.0049
                                                0.0000
              Magen-Speiseroehre 0.0072
                                                0.0000
                  Muskel-Skelett 0.0017
                                                0.0037
                                                              0.4639 2.1557
20
                           Niere 0.0022
                                                              undef 0.0000
undef 0.0000
                                                0.0000
                        Pankreas 0.0017
                                                0.0000
                        Prostata 0.0038
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                       T_Lymphom 0.0126
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                          Uterus 0.0074
                                                0.0046
                                                              1.6064 0.6225
25
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0055
                                                              0.1803 5.5448
                                                0.0304
                Haematopoetisch 0.0013
                           Penis 0.0000
                      Samenblase 0.0141
                   Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0139
35
              Gastrointenstinal 0.0139
                          Gehirn 0.0063
                 Haematopoetisch 0.0039
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                           Lunge 0.0036
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0124
                        Placenta 0.0061
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                     Brust_t 0.0000
Dickdarm_t 0.0000
                    Eierstock n 0.0000
Eierstock t 0.0253
55
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                         _
Foetal 0.0029
               Gastrointestinal 0.0122
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0000
                         Hoden_n 0.0042
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge n 0.0000
                         Lunge_t 0.0000
65
                          Nerven 0.0090
                         Niere t 0.0000
                     Ovar_Uterus 0.0113
                      Prostata n 0.0061
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

```
Verhaeltnisse
                                               TUMOR
                                 NORMAL
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                            0.0000 undef
                                               0.0136
                      B_Lymphom 0.0000
5
                                                            undef undef
                                               0.0000
                          Blase 0.0000
                                                            0.0000 undef
undef undef
0.0000 undef
                           Brust 0.0000
                                               0.0014
                                               0.0000
                       Dickdarm 0.0000
                      Duenndarm 0.0000
                                               0.0107
                                                            1.2443 0.8036
                      Eierstock 0.0059
                                               0.0048
10
                                                            0.3018 3.3136
                                               0.0053
              Endokrines Gewebe 0.0016
                                                            0.1934 5.1701
                         Gehirn 0.0006
                                               0.0030
                                                            undef 0.0000
                                               0.0000
                            Haut 0.0037
                                                            undef undef
                      Hepatisch 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                            Herz 0.0010
                                               0.0000
15
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                           Hoden 0.0080
                                                             undef 0.0000
                                               0.0000
                           Lunge 0.0019
                                               0.0000
                                                             undef undef
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                             undef undef
                                               0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0000
                                                             undef undef
                           Niere 0.0000
                                               0.0000
20
                                               0.0000
                                                             undef undef
                        Pankreas 0.0000
                                                             undef 0.0000
                        Prostata 0.0038
                                               0.0000
                       T_Lymphom 0.0000
                                                             undef undef
                                               0.0000
                                                             0.0000 undef
                                               0.0046
                         Uterus 0.0000
                                                             undef 0.0000
25
         Weisse Blutkoerperchen 0.0007
                                               0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
                           Penis 0.0027
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
              Gastrointenstinal 0.0000
35
                          Gehirn 0.0063
                Haematopoetisch 0.0000
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
40
                           Lunge 0.0072
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0062
                        Placenta 0.0000
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust_t 0.0000
                      Dickdarm t 0.0000
                     Eierstock_n 0.0000
55
                     Eierstock_t 0.0000
               Endokrines_Gewebe 0.0000
                           Foetal 0.0017
                Gastrointestinal 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0000
                         Hoden_n 0.0042
Hoden_t 0.0000
                         Lunge_n 0.0195
                          Lunge t 0.0000
                          Nerven 0.0010
65
                          Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0023
                       Prostata_n 0.0182
                     Sinnesorgane 0.0000
          Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
 70
```

```
NORMAL
                                                 TUMOR
                                                               Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                 0.0000
                                                               undef 0.0000
5
                       B Lymphom 0.0100
                            Blase 0.0000
                                                 0.0000
                                                               undef undef
                            Brust 0.0194
                                                               2.2961 0.4355
                                                0.0084
                                                               undef 0.0000
undef 0.0000
                        Dickdarm 0.0096
                                                0.0000
                       Duenndarm 0.0055
                                                0.0000
                                                0.0024
10
                       Eierstock 0.0059
                                                               2.4887 0.4018
              Endokrines_Gewebe 0.0128
                                                0.0053
                                                               2.4143 0.4142
                          Gehirn 0.0041
                                                0.0070
                                                               0.5803 1.7234
                                                               undef 0.0000
undef undef
                            Haut 0.0037
                                                0.0000
                       Hepatisch 0.0000
                                                0.0000
15
                            Herz 0.0051
                                                               undef 0.0000
                                                0.0000
                            Hoden 0.0000
                                                0.0000
                                                               undef undef
                            Lunge 0.0058
                                                0.0092
                                                               0.6315 1.5836
                                                               undef undef
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0051
                                                0.0037
                                                               1.3917 0.7186
                        Niere 0.0090
Pankreas 0.0050
20
                                                               undef 0.0000
undef 0.0000
                                                0.0000
                                                0.0000
                        Prostata 0.0104
                                                               2.6529 0.3769
                                                0.0039
                                                               0.3381 2.9576
                       T_Lymphom 0.0025
                                                0.0075
                                                              undef 0.0000
undef 0.0000
                          Uterus 0.0118
                                                0.0000
25
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0089
                                                0.0000
                Haematopoetisch 0.0134
                            Penis 0.0080
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0056
                          Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0118
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0036
                           Lunge 0.0000
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0000
                        Placenta 0.0242
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0204
                         Brust t 0.0000
                      Dickdarm_t 0.0000
                     Eierstock_n 0.0000
Eierstock_t 0.0000
55
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0093
                Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0065
                         Hoden_n 0.0000
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge_n 0.0000
                         Lunge t 0.0000
65
                          Nerven 0.0060
                         Niere t 0.0000
                     Ovar_Uterus 0.0045
                      Prostata n 0.0182
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

```
NORMAL
                                               TUMOR
                                                             Verhaeltnisse
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                             undef 0.0000
5
                       B_Lymphom 0.0025
                                               0.0000
                           Blase 0.0000
                                                             0.0000 undef
                                               0.0023
                                                             2.5048 0.3992
                           Brust 0.0176
                                               0.0070
                        Dickdarm 0.0077
                                               0.0057
                                                             1.3456 0.7432
                       Duenndarm 0.0055
                                                             undef 0.0000
                                               0.0000
10
                       Eierstock 0.0030
                                               0.0072
                                                             0.4148 2.4109
              Endokrines Gewebe 0.0032
                                               0.0035
                                                             0.9054 1.1045
                          Gehirn 0.0069
                                                             6.9631 0.1436
                                               0.0010
                            Haut 0.0037
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                                                             undef undef
                       Hepatisch 0.0000
                                               0.0000
15
                            Herz 0.0061
                                               0.0137
                                                             0.4430 2.2572
                           Hoden 0.0080
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                                                             0.7893 1.2669
                           Lunge 0.0029
                                               0.0037
             Magen-Speiseroehre 0.0072
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                                                             0.0000 undef
                 Muskel-Skelett 0.0000
                                               0.0037
20
                           Niere 0.0134
                                               0.0048
                                                             2.7855 0.3590
                        Pankreas 0.0017
                                               0.0055
                                                             0.2992 3.3427
                        Prostata 0.0085
                                                             3.2558 0.3071
                                               0.0026
                       T_Lymphom 0.0025
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                                                             undef 0.0000
undef 0.0000
                          Uterus 0.0074
                                               0.0000
25
         Weisse Blutkoerperchen 0.0027
                                               0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
                           Penis 0.0054
                      Samenblase 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0118
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0056
                          Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0079
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0520
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0036
                           Lunge 0.0072
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0062
                        Placenta 0.0000
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                 %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust_t 0.0000
                     Dickdarm t 0.0000
                     Eierstock_n 0.0000
55
                     Eierstock t 0.0253
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0041
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0097
                         Hoden_n 0.0084
                         Hoden_t 0.0000
Lunge_n 0.0000
                         Lunge t 0.0000
65
                         Nerven 0.0070
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0203
                      Prostata_n 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

```
NORMAL
                                                TUMOR
                                                              Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
0.0075 0.0000 undef 0.0000
                                                0.0000
 5
                       B Lymphom 0.0075
                           Blase 0.0000
                                                0.0047
                                                              0.0000 undef
                           Brust 0.0009
                                                              0.6262 1.5969
                                                0.0014
                                                              0.6728 1.4864
                        Dickdarm 0.0019
                                                0.0028
                       Duenndarm 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                                                0.0024
10
                       Eierstock 0.0148
                                                              6.2217 0.1607
              Endokrines_Gewebe 0.0016
                                                0.0018
                                                              0.9054 1.1045
                          Gehirn 0.0017
                                                              0.2901 3.4467
                                                0.0060
                            Haut 0.0037
                                                0.0789
                                                              0.0466 21.4787
                                                              undef undef
undef 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
                                                0.0000
15
                            Herz 0.0051
                                                0.0000
                           Hoden 0.0120
                                                0.0118
                                                              1.0178 0.9825
                           Lunge 0.0029
                                                0.0018
                                                              1.5786 0.6335
             Magen-Speiseroehre 0.0072
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0017
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                              undef undef
undef 0.0000
20
                                                0.0000
                           Niere 0.0000
                        Pankreas 0.0017
                                                0.0000
                        Prostata 0.0113
                                                              4.3411 0.2304
                                                0.0026
                       T_Lymphom 0.0025
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                          Uterus 0.0030
                                                0.0092
                                                              0.3213 3.1125
25
                                                              undef 0.0000
         Weisse Blutkoerperchen 0.0027
                                                0.0000
                Haematopoetisch 0.0040
                           Penis 0.0027
                      Samenblase 0.0070
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0056
                          Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0157
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                           Lunge 0.0036
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0000
                        Placenta 0.0000
45
                        Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust t 0.0000
                     Dickdarm_t 0.0000
                    Eierstock n 0.0000
Eierstock t 0.0152
55
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0006
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                    Haut-Muskel 0.0000
                         Hoden n 0.0042
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge n 0.0000
                         Lunge_t 0.0000
65
                         Nerven 0.0060
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0068
                      Prostata_n 0.0061
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

```
Verhaeltnisse
                                 NORMAL
                                               TUMOR
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
5
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                      B Lymphom 0.0125
                                                             1.6595 0.6026
                           Blase 0.0156
                                               0.0094
                           Brust 0.0141
                                               0.0225
                                                             0.6262 1.5969
                                                            2.0184 0.4955
                        Dickdarm 0.0172
                                               0.0085
                      Duenndarm 0.0192
                                               0.0213
                                                             0.9018 1.1089
10
                      Eierstock 0.0237
                                                            0.9050 1.1050
                                               0.0262
                                                             0.9054 1.1045
              Endokrines_Gewebe 0.0144
                                               0.0160
                          Gehirn 0.0197
                                               0.0269
                                                             0.7307 1.3686
                                                            undef 0.0000
                            Haut 0.0184
                                               0.0000
                      Hepatisch 0.0279
                                               0.0190
                                                             1.4649 0.6826
15
                            Herz 0.0203
                                                             0.7384 1.3543
                                               0.0275
                           Hoden 0.0040
                                               0.0059
                                                             0.6786 1.4737
                           Lunge 0.0175
                                               0.0166
                                                            1.0524 0.9502
                                                             undef 0.0000
             Magen-Speiseroehre 0.0217
                                               0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0103
                                               0.0037
                                                             2.7833 0.3593
20
                          Niere 0.0112
                                               0.0289
                                                             0.3869 2.5849
                        Pankreas 0.0116
                                               0.0055
                                                             2.0941 0.4775
                                                             3.6176 0.2764
                        Prostata 0.0141
                                               0.0039
                      T_Lymphom 0.0025
                                                             0.3381 2.9576
                                               0.0075
                         Uterus 0.0148
                                               0.0184
                                                             0.8032 1.2450
25
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0068
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                Haematopoetisch 0.0040
                          Penis 0.0134
                      Samenblase 0.0070
                   Sinnesorgane 0.0235
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0167
                          Gehirn 0.0125
                Haematopoetisch 0.0157
                            Haut 0.0000
                      Hepatisch 0.0260
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0213
                           Lunge 0.0072
                     Nebenniere 0.0000
Niere 0.0062
                        Placenta 0.0061
45
                        Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0126
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                 %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust_t 0.0000
                      Dickdarm_t 0.0000
                     Eierstock n 0.0000
55
                     Eierstock_t 0.0000
              Endokrines_Gewebe 0.0245
                          Foetal 0.0168
               Gastrointestinal 0.0122
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0227
                         Hoden_n 0.0125
                         Hoden t 0.0000
                         Lunge_n 0.0098
Lunge_t 0.0000
65
                         Nerven 0.0261
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0068
                      Prostata_n 0.0243
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

```
NORMAL.
                                                TUMOR
                                                              Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                              undef 0.0000
5
                                                0.0000
                       B_Lymphom 0.0025
                           Blase 0.0000
                                                0.0023
                                                              0.0000 undef
                                                              2.5048 0.3992
                           Brust 0.0035
                                                0.0014
                        Dickdarm 0.0019
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                       Duenndarm 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
10
                       Eierstock 0.0000
                                                0.0024
                                                              0.0000 undef
              Endokrines Gewebe 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                          Gehirn 0.0041
                                                              2.0309 0.4924
                                                0.0020
                                                              undef undef
undef undef
                            Haut 0.0000
                                                0.0000
                       Hepatisch 0.0000
                                                0.0000
15
                                                              0.0738 13.5431
                            Herz 0.0010
                                                0.0137
                           Hoden 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                                                0.0000
                                                             undef undef
undef undef
                           Lunge 0.0000
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0034
                                                0.0037
                                                              0.9278 1.0778
20
                                                0.0000
                                                             undef 0.0000
undef undef
                           Niere 0.0022
                        Pankreas 0.0000
                                                0.0000
                                                              1.4470 0.6911
                        Prostata 0.0057
                                                0.0039
                                                             undef 0.0000
undef 0.0000
undef 0.0000
                       T_Lymphom 0.0126
                                                0.0000
                          Uterus 0.0015
                                                0.0000
25
         Weisse Blutkoerperchen 0.0062
                                                0.0000
                Haematopoetisch 0.0027
                           Penis 0.0000
                     Samenblase 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0056
                          Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0039
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                           Lunge 0.0000
                     Nebenniere 0.0000
                          Niere 0.0000
                        Placenta 0.0000
45
                        Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                        Brust_t 0.0000
                     Dickdarm_t 0.0000
                    Eierstock_n 0.0000
55
                    Eierstock_t 0.0000
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0058
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                    Haut-Muskel 0.0097
                         Hoden n 0.0000
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge n 0.0098
                         Lunge_t 0.0000
65
                         Nerven 0.0040
                         Niere t 0.0000
                    Ovar_Uterus 0.0180
                      Prostata n 0.0485
                   Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

140.00

WO 99/46375 82 PCT/DE99/00722

```
NORMAL
                                               TUMOR
                                                             Verhaeltnisse
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                  T/N
5
                                                             undef undef
undef undef
                       B Lymphom 0.0000
                                               0.0000
                                               0.0000
                          Blase 0.0000
                                                             0.7157 1.3973
                           Brust 0.0070
                                               0.0098
                                                             undef undef 0.0000 undef
                       Dickdarm 0.0000
                                               0.0000
                       Duenndarm 0.0000
                                               0.0320
10
                       Eierstock 0.0030
                                               0.0024
                                                             1.2443 0.8036
              Endokrines_Gewebe 0.0032
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                         Gehirn 0.0012
                                               0.0199
                                                             0.0580 17.2337
                           Haut 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef undef
                      Hepatisch 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef undef
                                                             undef 0.0000
undef 0.0000
15
                           Herz 0.0061
                                               0.0000
                           Hoden 0.0080
                                               0.0000
                           Lunge 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef undef
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                               0.0064
                                                             0.0000 undef
                                                             undef undef
                 Muskel-Skelett 0.0000
                                               0.0000
20
                          Niere 0.0045
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                       Pankreas 0.0000
                                                             undef undef
                                               0.0000
                       Prostata 0.0085
                                               0.0052
                                                             1.6279 0.6143
                      T_Lymphom 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef undef
                         Oterus 0.0103
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
25
         Weisse Blutkoerperchen 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef undef
                Haematopoetisch 0.0000
                          Penis 0.0107
                     Samenblase 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0028
                         Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
                           Haut 0.0000
                      Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0036
                          Lunge 0.0036
                     Nebenniere 0.0000
                          Niere 0.0000
                        Placenta 0.0000
45
                        Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                 %Haeufigkeit
                          Brust 0.0136
                        Brust t 0.0000
                     Dickdarm t 0.0000
                    Eierstock_n 0.0000
55
                    Eierstock t 0.0152
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                         Foetal 0.0029
               Gastrointestinal 0.0122
                Haematopoetisch 0.0000
60
                    Haut-Muskel 0.0000
                        Hoden n 0.0000
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge_n 0.0000
                         Lunge t 0.0000
65
                         Nerven 0.0040
                         Niere t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0180
                      Prostata_n 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

```
NORMAL
                                                TUMOR
                                                              Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
 5
                       B Lymphom 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                            Blase 0.0000
                                                0.0047
                                                              0.0000 undef
                           Brust 0.0018
                                                0.0028
                                                              0.6262 1.5969
                        Dickdarm 0.0057
                                                              2.0184 0.4955
                                                0.0028
                       Duenndarm 0.0000
                                                              undef undef undef 0.0000
                                                0.0000
10
                       Eierstock 0.0030
                                                0.0000
               Endokrines Gewebe 0.0048
                                                              1.3580 0.7364
                                                0.0035
                          Gehirn 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                            Haut 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                       Hepatisch 0.0000
                                                              undef undef
                                                0.0000
15
                            Herz 0.0030
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                             undef undef
undef undef
                           Hoden 0.0000
                                                0.0000
                           Lunge 0.0000
                                                0.0000
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                0.0128
                                                              0.0000 undef
                 Muskel-Skelett 0.0034
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
20
                                                             undef undef
undef undef
                           Niere 0.0000
                                                0.0000
                        Pankreas 0.0000
                                                0.0000
                        Prostata 0.0057
                                                0.0026
                                                              2.1706 0.4607
                       T_Lymphom 0.0000
                                                0.0000
                                                             undef undef 0.6426 1.5563
                          Uterus 0.0030
                                               0.0046
25
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
                                                0.0000
                                                              undef undef
                 Haematopoetisch 0.0000
                           Penis 0.0000
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0000
                          Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0000
                           Lunge 0.0036
                      Nebenniere 0.0000
                           Niere 0.0062
                        Placenta 0.0000
45
                        Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0126
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0000
                         Brust_t 0.0000
                     Dickdarm t 0.0000
                     Eierstock n 0.0000
55
                     Eierstock_t 0.0000
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0000
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0032
                         Hoden n 0.0000
                         Hoden t 0.0000
                         Lunge_t 0.0000
65
                         Nerven 0.0030
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0045
                      Prostata n 0.0121
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

*

€.

```
Verhaeltnisse
                                                 TUMOR
                                  NORMAL
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                      T/N
                                                 0.0000
                                                               undef undef
5
                       B_Lymphom 0.0000
                                                 0.0000
                                                               undef undef
                            Blase 0.0000
                                                 0.0014
                                                               1.8786 0.5323
                            Brust 0.0026
                                                               undef 0.0000
                        Dickdarm 0.0038
                                                 0.0000
                                                               undef undef
                       Duenndarm 0.0000
                                                 0.0000
                                                               undef 0.0000
0.4527 2.2091
10
                       Eierstock 0.0059
                                                 0.0000
               Endokrines_Gewebe 0.0032
                                                 0.0071
                          Gehirn 0.0012
                                                 0.0090
                                                               0.1289 7.7552
                                                               undef undef
undef undef
                             Haut 0.0000
                                                 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
                                                 0.0000
                                                               undef undef
15
                            Herz 0.0000
                                                 0.0000
                                                               undef undef
                            Hoden 0.0000
                                                 0.0000
                                                               1.5786 0.6335
                            Lunge 0.0029
                                                 0.0018
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                                               undef undef
                                                 0.0000
                                                               undef 0.0000
undef 0.0000
undef undef
                  Muskel-Skelett 0.0017
                                                 0.0000
20
                            Niere 0.0022
                                                 0.0000
                                                 0.0000
                         Pankreas 0.0000
                                                               3.6176 0.2764
                                                 0.0013
                         Prostata 0.0047
                                                 0.0000
                                                               undef 0.0000
                       T_Lymphom 0.0025
                                                               0.3213 3.1125
                           Uterus 0.0030
                                                 0.0092
         {\tt Weisse\_Blutkoerperchen~0.0021}
                                                               undef 0.0000
25
                                                 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0000
                            Penis 0.0000
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                   FOETUS
                                   %Haeufigkeit
                      Entwicklung 0.0000
               Gastrointenstinal 0.0000
35
                           Gehirn 0.0125
                 Haematopoetisch 0.0039
                             Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
               Herz-Blutgefaesse 0.0000
40
                            Lunge 0.0072
                       Nebenniere 0.0000
                            Niere 0.0000
                         Placenta 0.0000
                         Prostata 0.0000
45
                     Sinnesorgane 0.0251
                                   NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                   %Haeufigkeit
                            Brust 0.0000
                          Brust_t 0.0000
                      Dickdarm t 0.0000
Eierstock n 0.0000
                      Eierstock t 0.0000
55
               Endokrines_Gewebe 0.0000
                           Foetal 0.0041
                Gastrointestinal 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0000
                      Haut-Muskel 0.0032
60
                          Hoden_n 0.0084
                          Hoden t 0.0000
                          Lunge_n 0.0000
                          Lunge_t 0.0000
Nerven 0.0020
65
                           Niere t 0.0000
                      Ovar_Uterus 0.0180
                       Prostata n 0.0121
                     Sinnesorgane 0.0000
70
          Weisse Blutkoerperchen 0.0000
```

```
TUMOR
                                  NORMAL
                                                              Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
 5
                                                              undef 0.0000
                       B Lymphom 0.0025
                                                0.0000
                                                0.0117
                                                              0.9957 1.0043
                           Blase 0.0117
                           Brust 0.0097
                                                0.0070
                                                              1.3777 0.7259
                                                              undef 0.0000
                        Dickdarm 0.0077
                                                0.0000
                       Duenndarm 0.0165
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
10
                       Eierstock 0.0000
                                                0.0048
                                                              0.0000 undef
              Endokrines_Gewebe 0.0080
                                                0.0071
                                                              1.1317 0.8836
                          Gehirn 0.0075
                                                0.0080
                                                              0.9429 1.0605
                                                              undef undef
0.7324 1.3653
                            Haut 0.0000
                                                0.0000
                       Hepatisch 0.0046
                                                0.0063
15
                            Herz 0.0071
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                                                              2.0357 0.4912
                                                0.0059
                           Hoden 0.0120
                                                             undef 0.0000
undef 0.0000
                           Lunge 0.0049
                                                0.0000
             Magen-Speiseroehre 0.0072
                                                0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0171
                                                0.0111
                                                              1.5463 0.6467
20
                                                             undef undef 0.2992 3.3427
                           Niere 0.0000
                                                0.0000
                        Pankreas 0.0050
                                               0.0166
                        Prostata 0.0198
                                                0.0078
                                                              2.5323 0.3949
                       T_Lymphom 0.0051
                                               0.0149
                                                              0.3381 2.9576
                          Uterus 0.0163
                                               0.0046
                                                              3.5341 0.2830
25
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0123
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                Haematopoetisch 0.0053
                           Penis 0.0054
                      Samenblase 0.0141
                   Sinnesorgane 0.0000
30
                                 FOETUS
                                 %Haeufigkeit
                    Entwicklung 0.0139
35
              Gastrointenstinal 0.0111
                         Gehirn 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
                           Haut 0.0000
                      Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0107
                          Lunge 0.0145
                     Nebenniere 0.0000
                          Niere 0.0062
                        Placenta 0.0061
45
                        Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
                                 NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                 %Haeufigkeit
                          Brust 0.0272
                        Brust t 0.0000
                    Dickdarm t 0.0000
Eierstock n 0.0000
55
                    Eierstock t 0.0000
              Endokrines_Gewebe 0.0245
                         Foetal 0.0081
               Gastrointestinal 0.0244
                Haematopoetisch 0.0000
60
                    Haut-Muskel 0.0259
                        Hoden n 0.0084
                        Hoden t 0.0000
                         Lunge_n 0.0000
                         Lunge_t 0.0000
65
                         Nerven 0.0020
                        Niere t 0.0000
                    Ovar_Uterus 0.0090
                      Prostata n 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

::

```
NORMAL
                                                TUMOR
                                                              Verhaeltnisse
                                   %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                              undef undef
 5
                       B Lymphom 0.0000
                                                0.0000
                            Blase 0.0117
                                                0.0117
                                                              0.9957 1.0043
                            Brust 0.0132
                                                              1.5655 0.6388
                                                0.0084
                        Dickdarm 0.0134
                                                0.0028
                                                              4.7095 0.2123
                                                              0.2577 3.8812
                        Duenndarm 0.0027
                                                0.0107
10
                       Eierstock 0.0030
                                                0.0072
                                                              0.4148 2.4109
               Endokrines_Gewebe 0.0032
                                                0.0106
                                                               0.3018 3.3136
                                                              2.2381 0.4468
                          Gehirn 0.0156
                                                0.0070
                                                              undef undef
undef 0.0000
undef 0.0000
                             Haut 0.0000
                                                0.0000
                       Hepatisch 0.0093
                                                0.0000
15
                            Herz 0.0122
                                                0.0000
                            Hoden 0.0080
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
                            Lunge 0.0117
                                                               3.1573 0.3167
                                                0.0037
                                                               undef 0.0000
             Magen-Speiseroehre 0.0145
                                                0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0120
                                                0.0000
                                                              undef 0.0000
20
                                                              0.9285 1.0770
                           Niere 0.0045
                                                0.0048
                         Pankreas 0.0033
                                                0.0110
                                                              0.2992 3.3427
                        Prostata 0.0207
                                                              undef 0.0000
                                                0.0000
                                                              0.3381 2.9576
                       T_Lymphom 0.0025
                                                0.0075
         Uterus 0.0089
Weisse_Blutkoerperchen 0.0055
                                                0.0138
                                                              0.6426 1.5563
25
                                                              0.0902 11.0896
                                                0.0607
                Haematopoetisch 0.0000
                            Penis 0.0134
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0235
30
                                   FOETUS
                                  %Haeufigkeit
              Entwicklung 0.0000 Gastrointenstinal 0.0111
35
                          Gehirn 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0039
                             Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
               Herz-Blutgefaesse 0.0142
                            Lunge 0.0145
                      Nebenniere 0.0000
                            Niere 0.0000
                         Placenta 0.0061
45
                         Prostata 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0126
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                   %Haeufigkeit
                           Brust 0.0136
                         Brust_t 0.0000
                      Dickdarm t 0.0000
                     Eierstock_n 0.0000
Eierstock_t 0.0101
55
               Endokrines_Gewebe 0.0000
                          Foetal 0.0098
                Gastrointestinal 0.0122
                 Haematopoetisch 0.0000
60
                     Haut-Muskel 0.0032
                          Hoden n 0.0084
                          Hoden_t 0.0000
                          Lunge_n 0.0098
                          Lunge_t 0.0000
65
                          Nerven 0.0080
                          Niere t 0.0000
                     Ovar Uterus 0.0135
                      Prostata_n 0.0061
                    Sinnesorgane 0.0387
70
          Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

```
NORMAL
                                               TUMOR
                                                             Verhaeltnisse
                                  %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T T/N
                                                             undef undef
 5
                                               0.0000
                       B_Lymphom 0.0000
                           Blase 0.0000
                                               0.0141
                                                             0.0000 undef
                           Brust 0.0000
                                                             0.0000 undef
                                               0.0042
                                               0.0028
                                                             4.0367 0.2477
                        Dickdarm 0.0115
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                       Duenndarm 0.0082
                                                             0.0000 undef
10
                       Eierstock 0.0000
                                               0.0024
              Endokrines_Gewebe 0.0048
                                               0.0053
                                                             0.9054 1.1045
                                                             2.1276 0.4700
                          Gehirn 0.0064
                                               0.0030
                            Haut 0.0000
                                                             undef undef
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
                       Hepatisch 0.0046
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
15
                                               0.0000
                            Herz 0.0051
                                                             2.7142 0.3684
                           Hoden 0.0161
                                               0.0059
                           Lunge 0.0058
                                                             0.7893 1.2669
                                               0.0074
             Magen-Speiseroehre 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef undef
                 Muskel-Skelett 0.0051
                                               0.0037
                                                             1.3917 0.7186
                                                             undef undef
20
                           Niere 0.0000
                                               0.0000
                                                             0.2992 3.3427
                        Pankreas 0.0017
                                               0.0055
                                               0.0026
                                                             2.1706 0.4607
                        Prostata 0.0057
                       T_Lymphom 0.0000
                                               0.0000
                                                             undef undef
                                                             undef 0.0000
                          Uterus 0.0044
                                               0.0000
25
                                               0.0000
                                                             undef 0.0000
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0014
                Haematopoetisch 0.0000
                           Penis 0.0107
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0028
                          Gehirn 0.0188
                Haematopoetisch 0.0000
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0000
40
              Herz-Blutgefaesse 0.0036
                           Lunge 0.0036
                     Nebenniere 0.0000
                          Niere 0.0000
                        Placenta 0.0061
45
                        Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
50
                                  %Haeufigkeit
                           Brust 0.0136
                     Brust_t 0.0000
Dickdarm_t 0.0000
                    Eierstock_n 0.0000
Eierstock_t 0.0000
55
              Endokrines_Gewebe 0.0000
                         Foetal 0.0000
               Gastrointestinal 0.0122
                Haematopoetisch 0.0000
                     Haut-Muskel 0.0000
60
                         Hoden n 0.0000
                         Hoden_t 0.0000
                         Lunge_n 0.0195
Lunge_t 0.0000
65
                         Nerven 0.0050
                         Niere_t 0.0000
                     Ovar_Uterus 0.0068
                      Prostata_n 0.0182
                    Sinnesorgane 0.0000
70
         Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
```

```
Verhaeltnisse
                                 NORMAL
                                               TUMOR
                                 %Haeufigkeit %Haeufigkeit N/T
                                                                 T/N
                                                            0.1840 5.4361
                      B Lymphom 0.0025
                                               0.0136
5
                                                             1.6595 0.6026
                           Blase 0.0039
                                               0.0023
                                                            1.8786 0.5323
                                               0.0056
                           Brust 0.0106
                                                             0.6728 1.4864
                       Dickdarm 0.0096
                                               0.0142
                                                            undef 0.0000
0.6222 1.6073
                      Duenndarm 0.0027
                                               0.0000
                                               0.0048
10
                      Eierstock 0.0030
              Endokrines_Gewebe 0.0016
                                                             0.0696 14.3590
                                               0.0231
                                               0.0040
                                                             3.4816 0.2872
                         Gehirn 0.0139
                                                             undef undef
                            Haut 0.0000
                                               0.0000
                      Hepatisch 0.0093
                                                             0.7324 1.3653
                                               0.0127
                                                             0.2954 3.3858
15
                           Herz 0.0081
                                               0.0275
                                                             0.0000 undef
                           Hoden 0.0000
                                               0.0118
                           Lunge 0.0078
                                               0.0092
                                                             0.8419 1.1877
                                                             0.5668 1.7644
             Magen-Speiseroehre 0.0072
                                               0.0128
                                                             undef 0.0000
                 Muskel-Skelett 0.0034
                                               0.0000
                                               0.0145
                                                             0.7737 1.2924
20
                           Niere 0.0112
                                                             undef 0.0000
                        Pankreas 0.0066
                                               0.0000
                        Prostata 0.0113
                                                             1.7364 0.5759
                                               0.0065
                       T_Lymphom 0.0152
                                                             0.6762 1.4788
                                               0.0224
                                                             undef 0.0000
                                               0.0000
                          Uterus 0.0059
                                               0.0607
                                                             0.1578 6.3369
25
         Weisse Blutkoerperchen 0.0096
                Haematopoetisch 0.0094
                           Penis 0.0054
                      Samenblase 0.0000
                    Sinnesorgane 0.0000
30
                                  FOETUS
                                  %Haeufigkeit
                     Entwicklung 0.0000
35
              Gastrointenstinal 0.0028
                          Gehirn 0.0000
                 Haematopoetisch 0.0000
                            Haut 0.0000
                       Hepatisch 0.0260
               Herz-Blutgefaesse 0.0071
40
                           Lunge 0.0036
                      Nebenniere 0.0254
                           Niere 0.0371
                        Placenta 0.0061
                        Prostata 0.0249
45
                    Sinnesorgane 0.0126
                                  NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
                                  %Haeufigkeit
50
                           Brust 0.0068
                         Brust t 0.0000
                      Dickdarm t 0.0000
                     Eierstock_n 0.0000
55
                     Eierstock_t 0.0101
               Endokrines_Gewebe 0.0000
                           Foetal 0.0156
                Gastrointestinal 0.0244
Haematopoetisch 0.0000
                     Haut-Muskel 0.0194
 60
                          Hoden_n 0.0042
                          Hoden_t 0.0000
                          Lunge n 0.0195
                          Lunge t 0.0000
                           Nerven 0.0181
 65
                          Niere t 0.0000
                      Ovar Uterus 0.0180
                       Prostata_n 0.0121
                     Sinnesorgane 0.0232
          Weisse Blutkoerperchen 0.0000
 70
```

2.2 Fisher-Test

Um zu entscheiden, ob eine Partial-Sequenz S eines Gens in einer Bibliothek für Normal-Gewebe signifikant häufiger oder seltener vorkommt als in einer Bibliothek für entartetes Gewebe, wird Fishers Exakter Test, ein statistisches Standardverfahren (Hays, W. L., (1991) Statistics, Harcourt Brace College Publishers, Fort Worth), durchgeführt.

Die Null-Hypothese lautet: die beiden Bibliotheken können bezüglich der Häufigkeit zu S homologer Sequenzen nicht unterschieden werden. Falls die Null-Hypothese mit hinreichend hoher Sicherheit abgelehnt werden kann, wird das zu S gehörende Gen als interessanter Kandidat für ein Krebs-Gen akzeptiert, und es wird im nächsten Schritt versucht, eine Verlängerung seiner Sequenz zu erreichen.

15 Beispiel 3

10

20

Automatische Verlängerung der Partial-Sequenz

Die automatische Verlängerung der Partial-Sequenz S vollzieht sich in drei Schritten:

- Ermittlung aller zu S homologen Sequenzen aus der Gesamtmenge der zur Verfügung stehenden Sequenzen mit Hilfe von BLAST
- 2. Assemblierung dieser Sequenzen mittels des Standardprogramms GAP4 (Bonfield, J. K., Smith, K. F., und Staden R. (1995), Nucleic Acids Research 23 4992-4999) (Contig-Bildung).
 - 3. Berechnung einer Konsens-Sequenz C aus den assemblierten Sequenzen
- Die Konsens-Sequenz *C* wird im allgemeinen länger sein als die Ausgangssequenz *S*. Ihr elektronischer Northern-Blot wird demzufolge von dem für *S* abweichen. Ein erneuter Fisher-Test entscheidet, ob die Alternativ-Hypothese der Abweichung von einer gleichmäßigen Expression in beiden Bibliotheken aufrechterhalten werden kann. Ist dies der Fall, wird versucht, *C* in gleicher Weise wie *S* zu verlängern. Diese Iteration wird mit der jeweils erhaltenen Konsensus-Sequenzen *C_i* (*i*: Index der Iteration) fortgesetzt, bis die Alternativ-Hypothese verworfen wird (if H₀ Exit; Abbruchkriterium I) oder bis keine automatische Verlängerung mehr möglich ist (while *C_i* > *C_{i-1}*; Abbruchkriterium II).
- Im Fall des Abbruchkriteriums II bekommt man mit der nach der letzten Iteration vorliegenden Konsens-Sequenz eine komplette oder annähernd komplette Sequenz eines Gens, das mit hoher statistischer Sicherheit mit Krebs in Zusammenhang gebracht werden kann.
- Analog der oben beschriebenen Beispiele konnten die in der Tabelle I beschriebenen Nukleinsäure-Sequenzen aus Prostatatumor-Gewebe gefunden werden.

WO 99/46375 90 PCT/DE99/00722

Ferner konnten zu den einzelnen Nukleinsäure-Sequenzen die Peptidsequenzen (ORF's) bestimmt werden, die in der Tabelle II aufgelistet sind, wobei wenigen Nukleinsäure-Sequenzen kein Peptid zugeordnet werden kann und einigen Nukleinsäure-Sequenzen mehr als ein Peptid zugeordnet werden kann. Wie bereits oben erwähnt, sind sowohl die ermittelten Nukleinsäure-Sequenzen, als auch die den Nukleinsäure-Sequenzen zugeordneten Peptid-Sequenzen Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

10 Beispiel 4

5

Kartierung der Nukleinsäure-Sequenzen auf dem humanen Genom

Die Kartierung der humanen Gene erfolgte unter Verwendung des Stanford G3 Hybrid-Panels (Stewart et al., 1997), der von Research Genetics, Huntsville, Alabama vertrieben wird. Dieses Panel besteht aus 83 verschiedenen genomischen DNAs von Mensch-Hamster Hybridzellinien und erlaubt eine Auflösung von 500 Kilobasen. Die Hybridzellinien wurden durch Fusion von bestrahlten diploiden menschlichen Zellen mit Zellen des Chinesischen Hamsters gewonnen. Das Rückhaltemuster der humanen

- Chromosomenfragmente wird mittels genspezifischer Primer in einer Polymerase-Kettenreaktion bestimmt und mit Hilfe der vom Stanford RH Server verfügbaren Software analysiert (http://www.stanford.edu/RH/rhserver_ form2.html). Dieses Programm bestimmt den STS-Marker, der am nächsten zum gesuchten Gen liegt. Die entsprechende zytogenetische Bande wurde unter Verwendung des "Mapview" -
- 25 Programms der Genome Database (GDB), (http://gdbwww.dkfz-heidelberg.de) bestimmt.
 - Neben dem kartieren von Genen auf dem menschlichen Cromosomensatz durch verschiedene experimentelle Methoden ist es möglich die Lage von Genen auf diesem durch bioinformatische Methoden zu bestimmen. Dazu wurde das bekannte Programm e-PCR eingesetzt (Schuler GD (1998) Electronic PCR: bridging the gap between genome mapping and genome sequencing. Trends Biotechnol 16; 456-459, Schuler GD (1997). Sequence mapping by electronic PCR. Genome Res 7; 541-550). Die dabei eingesetzte Datenbank entspricht nicht mehr der in der Literatur angegebenen, sonder ist eine Weiterentwicklung, welche Daten der öffentlichen Datenbank RHdb
- (http://www.ebi.ac.uk/RHdb/index.html) einschließt. Analog zu der Kartierung durch die Hybrid-Panels erfolgte eine Auswertung der Ergebnisse mit der obengenannten Software und der Software des Whitehead-Institutes (http://carbon.wi.mit.edu:8000/cgi-bin/contig/rhmapper.pl).

Beispiel 5

Gewinnung von genomischen DNA-Sequenzen (BAC-Klone)

Die die entsprechenden cDNA enthaltenen genomischen BAC-Klone (http://www.tree.caltech.edu/; Shizuya, H., B. Birren, U-J. Kim, V. Mancino, T. Slepak, Y. Tachiiri, M. Simon (1992) Proc. Natl. Acad. Sci., USA 89: 8794-8797) wurden mit der Prozedur des "down-to-the-well" isoliert. Bei dieser Prozedur wird eine Bibliothek bestehend aus BAC-Klonen (die Bibliothek überdeckt ca. 3 x das humane Genom) in ein bestimmtes Raster gebracht, so daß die DNA dieser Klone mit einer spezifischen PCR untersucht werden kann. Dabei erfolgt ein "Poolen" der DNA verschiedener BAC-Klone. Durch eine kombinatorische Analyse ist es möglich die Klone zu bestimmen, die die gesuchte DNA enthalten. Durch das Festlegen der Klone kann die Adresse der Klone in der Bibliothek bestimmt werden. Diese Adresse zusammen mit dem Namen der verwendeten Bibliothek legen die Klone und damit die DNA-Sequenz dieser Klone eindeutig fest.

91

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die erfolgreiche Isolierung der genomischen BAC-Klone ohne, diese darauf zu beschränken.

Die verwendete Bibliotheken waren CITB B und CITB C:

•	20
	20

10

Seq. ID Nr.	Identifiz	ierte BACs	
3	320-L-23		
4	461-O-11		
8	283-P-15	322 - B-7	317-H-19
24	272-N-9	340-L-19	554-D-3
31	293-K-21	337-I-17	363-J-15
46	410-A-9		
47	268-B-2	532-B-10	

۳۱	labelle l							
	Seq Expression ID	Funktion	Module	Cytogenetische Lokalisation	Nächster Marker Länge des Ausgangs- Basen	EST in	Länge der beanspruchten Sequenz in Basen	Seq ID der Ausgangsse- quenz
	2 im normalen Prostatagewebe erhöht	ZYXIN 2	LIM	7q33-7q35	D7S661	202		
	3 in gesundem Prostata- und Brustgewebe erhöht	Unbekannt		17p13.3	D17S2199- D17S1548	207	707	
	4 im normalen Prostatagewebe erhöht	PCCMT		1p36.31	D1S2145- D1S2132	215	1265	
	6 im normalen Prostatagewebe erhöht	Unbekannt	UBIQUITIN_CON- 1q21.2 JUGAT_2		D1S3384- D1S305	225	1330	
	7 im normalen Prostatagewebe erhöht	Unbekannt		11q11-q13.1	D11S4205- D11S4535	231	762	
	8 im normalen Prostatagewebe erhöht	Humanes Ho Proteins aus	Humanes Homolog des TEGT- 10q23.1 Proteins aus der Ratte	10q23.1	D10S551- D10S532	246	1228	
	9 im normalen Blasen- und Prostatagewebe erhöht	SRP20	ינו	6p21.2	NIB1566-WI- 4186	243	914	
	10 4x stärker als im normalen Prostatagewebe	Muf1 ·			D1S1558- D1S232	315	1126	
	12 im normalen Prostatagewebe erhöht	Unbekannt		7p21.3-7p14.1	D7S2363	219	538	
	13 im normalen Prostatagewebe erhöht	Unbekannt		22q12.1 - 22q13.1	D22S1144	210	321	
	14 ausschließlich in der normalen Prostata	E4BP4	B_ZIP	9q22.1-q22.2	D9S787	217	847	
	16 stärker im normalen Brust- und Prostatagewebe als im entsprechenden Tumor	HUMANer PHOSPHOLEMMAN PRECURSOR		19q13.1		210	573	
	17 verstärkt in der normalen Prostata, verglichen mit dem entsprechenden Tumorgewebe	Mögliches Huzu S1R	umans Homolog	12q14.1	D12S1700-	244	486	

Seq ID der Ausgangsse- quenz			·		
Länge der Seq ID der beanspruchten Ausgangsse- Sequenz in quenz Basen	962	750	1001	280	740
Långe des Ausgangs-EST in Basen	215	225	229	184	237
Nächster Marker Länge des Ausgangs- Basen	D10S551-	D2S433- D2S295	D9S158-	SGC32968	
Cytogenetische Lokalisation	10q23.32 - 10q24.31	2q35	9q34.13	1p36.13-p32.3	20q11.1-q11.22
Module	·		JANUS-A aus nelanogaster		
Funktion	Unbekannt	Unbekannt	Homolog zu , Drosophila m	Unbekannt	EIF-6
Seq Expression ID	18 ca. 6x stärker in der normalen Prostata, verglichen mit dem entsprechenden Tumorgewebe	19 ca. 2x stärker im normalen Prostata-gewebe als im entsprechenden Tumorgewebe	21 ca. 3x stärker im normalen Prostatagewebe als im entsprechenden Tumorgewebe, ca. 7x häufiger in Brust- und Lungentumoren als in entsprechen-den Normalgeweben	23 stärker im normalen Prostatagewebe als im ensprechenden Tumorgewebe	24 5x stärker im normalen Prostatagewebe als im ensprechenden Tumorgewebe, stark exprimiert in Hauttumoren
<u> </u>	<u> </u>	L	<u> </u>	<u> </u>	l <u> </u>

Sed	Seq Expression ID	Funktion	Module	Cytogenetische Lokalisation	Nächster Marker Länge des Ausgangs- Basen	Länge des Ausgangs-EST in Basen	Länge der Seq ID der beanspruchten Ausgangsse- Sequenz in quenz Basen	Seq ID der Ausgangsse- quenz
76	26 stärker im normalen Prostatagewebe als im ensprechenden Tumorgewebe	Homolog zu Hl SORCIN	UMANem	ω	D1S233- D1S2548	219	975	
2	27 stärker im normalen Prostatagewebe als im ensprechenden Tumorgewebe	Unbekannt		9p21.1-9q12	SHGC-7278- SHGC-33912	259	854	
%	28 ca. 3x stärker im normalen Prostatagewebe als im entsprechenden Tumorgewebe	Unbekannt			SHGC-15247- NIB715	288	802	
75	29 stärker im normalen Prostatagewebe als im ensprechenden Tumorgewebe	IL-6SAG		20p11.23- p11.21	D20S807- SHGC-11944	224		
ĕ	30 ca. 4x stärker im normalen Prostatagewebe als im entsprechenden Tumorgewebe	Unbekannt		Xp11.23-p11.21	WI-5587-WI- 5717	276	777	
က်	31 stärker im normalen Prostatagewebe als im ensprechenden Tumorgewebe	Unbekannt				238	501	
35	32 stärker im normalen Prostatagewebe als im ensprechenden Tumorgewebe, 10x erhöht in Muskel- und Skelettumoren	Unbekannt		3p21.1 - 3p22.2	WI-9590-WI- 3521	284	1104	

Seq ID der Ausgangsse- quenz							·	
Långe der Seq ID der beanspruchten Ausgangsse- Sequenz in quenz Basen	810	826	578	799	1743	1183	768	1029
EST in	208	223	254	293	262	267	270	279
Nächster Marker Länge des Ausgangs- Basen	D2S145-SHGC- 37085	SHGC-32684- D3S4150	WI-1163	SHGC-5722- SHGC-5765	SHGC-30227- D11S1983	D6S1868-	SHGC-6119- SHGC-15371	SHGC-30259- SHGC-13493
Cytogenetische Lokalisation	2p13.1	3p23-p21.1	20p11.22 - 20q11.21	8p12	11p13-11q13.1	6p21.31-q21.2	16q12.1-22.1	17q11.2-q21.31
Module	nolog des WW- g protein 1 aus		H.H		serpin	thioesterase		
Funktion	Humanes Hor domain bindin der Maus	Unbekannt	[d1	Unbekannt	C1 inhibitor	Acyl-protein the	Unbekannt	Unbekannt
Seq Expression ID	33 in normalem Prostatagewebe erhöht	35 in normalem Prostatagewebe und in gastrointestinalen Tumoren erhöht	36 in normalem Prostatagewebe erhöht	37 in normalem Prostatagewebe erhöht	39 in Prostatatumoren erhöht	41 stärker in normalem Prostatagewebe als im entsprechenden Tumorgewebe	42 stärker in normalem Prostatagewebe als im entsprechenden Tumorgewebe	43 ca. 6x stärker in normalem Prostata-gewebe als im entsprechenden Tumorgewebe
Se □	(C)	(n)	_ل	က	<u>اس</u>	4	4	4

Seq ID der Ausgangsse- quenz								
Länge der Sibeanspruchten Al Sequenz in qu Basen	736	1159	· 069	1186	1029	986	622	1129
EST in	237	259	159	250	261	261	246	239
Nächster Marker Länge des Ausgangs- Basen	SHGC-32665- SHGC-11833	IB1264-WI-6480		D1S3131- D1S2674	WI-7565-WI- 6351	D15S1241- D15S197	D4S405-SHGC- 9448	D6S1644-
Cytogenetische Lokalisation	16923.1-924.2	19p13.3	6q13-q21	1p36.11	5q21.1-q33.2	15q23-24.1	4p14	6q16.2
Module	·				kazal			
Funktion	Unbekannt	Unbekannt	Unbekannt	Unbekannt	SPARC	Unbekannt	Unbekannt	B4-2
Seq Expression ID	44 ca. 3x stärker in normalem Prostata-gewebe als im entsprechenden Tumorgewebe, ca. 8x häufiger im Gehirntumor als im vergleichbaren Normalgewebe	46 in normalem Prostatagewebe erhöht	47 in normalem prostataischen, hepatischen und ovarial Gewebe erhöht	51 in normalem Prostatagewebe und in haematopoe-tischen Tumoren erhöht	52 in normalem Prostatagewebe und in Gehirntumoren erhöht	53 in normalem Prostatagewebe erhöht	54 in normalem Prostatagewebe und in Skelettumoren erhöht	55 in normalem Prostatagewebe und hepatischen Tumoren erhöht
Sed	44	46	47	5	25	53	25	55

 -	·	<u> </u>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u> </u>	ı — —	Γ	I	σ
Seq ID der Ausgangsse- quenz		·						
Länge der Seq ID der beanspruchten Ausgangsse- Sequenz in quenz Basen	877	1329	697	1389	535	1098	1860	1880
EST in		288	310	378	260	216	302	
di di	SHGC-32015- D1S442			AFMA126YD5	WI-7565-WI- 9200	AFMB354YF9	D11S909- D11S4149	D1S384-
Cytogenetische Lokalisation	1912	18q21.32- 18q21.32	11921-11923.2	17p11.2	4q21.21 - 4q21.23	16p12.3 - 16p13.11	11p15.3-p15.5	1921.2
Module		MBD2		·				UBIQUITIN_CON
Funktion	Unbekannt	Methyl-CpG MBD2	Unbekannt	Unbekannt	Unbekannt	Unbekannt	Homolog zu RanBP7	Unbekannt
Seq Expression	58 ca. 3x stärker in normalem Prostatagewebe als im entsprechenden Tumorgewebe	59 ca. 5x stärker in normalem Prostatagewebe als im entsprechenden Tumorgewebe	60 stärker in normalem Prostatagewebe als im entsprechenden Tumorgewebe	61 in normalem Prostatagewebe und in endokrinen Tumoren erhöht	62 in normalem Prostata- und Brustgewebe erhöht	63 in normalem Prostata- , Blasen- und Brusttumoren erhöht	64 1.8088 x im gutartigen Prostatagewebe exprimiert	217 2.894 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert
Sed D	2	<u>کۆر</u>	9	9	9	ا ا	φ	21

Seq ID der Ausgangsse- quenz	7	ω	12	17	18	19	23
Länge der Seq ID der beanspruchten Ausgangsse- Sequenz in quenz Basen	1024	2383	3210	1030	1216	2369	849
Länge des Ausgangs-EST in Basen							
arker	D11S4205- D11S4535	D10S551- D10S532	D7S2363	D12S1601 D12S1601	D10S551- D10S532	D2S433- D2S295	SGC32968
Cytogenetische Lokalisation	11911-913.1	10q23.1	7p21.3-7p14.1		10q23.32 - 10q24.31	2q35	1p36.13-p32.3
Module		Humanes Homolog des TEGT 10q23.1 aus der Ratte	COILS	Mögliches Humans Homolog zu S1R			
Funktion	Unbekannt	Humanes Ho aus der Ratt	TXBP151	Mögliches Hi zu S1R	Unbekannt	Homolog zu HYA22	Unbekannt
Seq Expression	218 2.1705 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	219 2.7494 x im gutartigen Humanes Ho Prostatagewebe gegenüber aus der Ratte dem Prostatatumor exprimiert	220 2.46 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	221 1.7364 x im gutartigen Möglich Prostatagewebe gegenüber zu S1R dem Prostatatumor exprimiert	222 2.8941 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimien	223 0.8348 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber HYA22 dem Prostatatumor exprimiert	224 1.0129 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert
Sed	218	219	220	221	222	223	224

Seq Expression ID	Funktion	Module	Cytogenetische Lokalisation	Nächster Marker Länge des Ausgangs-	Länge des Ausgangs-EST in	ten	Seq ID der Ausgangsse-
					Basen	Sequenz in Basen	dneuz
225 8.6822 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	8.6822 x im gutartigen Homolog zu Prostatagewebe gegenüber HUMANem dem Prostatatumor SORCIN exprimiert	EF_HAND_2	1p36.11-p34.3	D1S233-		1502	26
226 Es wurde kein ähnliche Sequenz im Prostatatumor gefunden	Unbekannt		9p21.1-9q12	SHGC-7278-SHGC-33912	C-33912	1892	27
2.4117 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	IL-6SAG		20p11.23- p11.21	D20S807-SHGC-11944	1944	1522	. 59
über	Unbekannt		Xp11.23-p11.21	WI-5587-WI- 5717		2016	30
umor	Unbekannt					765	31
230 1.447 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	Unbekannt		3p21.1 - 3p22.2	WI-9590-WI- 3521		1611	32
über	Humanes Ho domain bindir der Maus	Humanes Homolog des WW- domain binding protein 1 aus der Maus	2p13.1	D2S145-SHGC- 37085		1473	33
232 3.1353 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber (dem Prostatatumor exprimiert	Homolog zu der OLIGOSACCHARYI TRANSFERASE ST Untereinheit aus C.	Homolog zu der OLIGOSACCHARYL TRANSFERASE STT3 Untereinheit aus C. elegans	3p23-p21.1	SHGC-32684-D3S4150	4150	2503	35

	37	-	42	84	44	46	47	57
Seq ID der Ausgangss quenz								
Länge der beanspruchten Sequenz in Basen	1756	1286	1230	2328	1767	2311	1772	2409
o des angs-EST in	65		371	3493	1833			
Nächster Marker Lä Au Ba	SHGC-5722-SHGC-5765	D6S1868-D6S1867	SHGC-6119-SHGC-1537	SHGC-30259-SHGC-13493	SHGC-32665-SHGC-11833	IB1264-WI-6480		D1S3131-D1S2674
Cytogenetische Lokalisation	8p12	6p21.31-q21.2	16q12.1-22.1	17q11.2-q21.31	16q23.1-q24.2	19p13.3	6q13-q21	1p36.11
Module		thioesterase					×	
Funktion	Unbekannt	Acyl-protein	Unbekannt	Stat5b	Unbekannt	Unbekannt	SDP3	Unbekannt
Seq Expression ID	233 2.7132 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	kein ähnliche m Prostatatumor	kein ähnliche m Prostatatumor	im gutartigen ewebe gegenüber tatatumor	237 3.2558 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	238 4.3411 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	239 3.1353 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	240 1.447 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert
Seq	235	237	238	73(23.	23	23	24

Länge des Länge der Seq ID der Ausgangs-EST beanspruchten Ausgangsse- in Basen Sequenz in quenz Basen	2594 53	1012 54	1206 58	2514 61	3903 62	1730 63	3439 64
Nächster Marker Lä Au in	D15S1241-D15S197	D4S405-SHGC-9448	SHGC-32015-D1S442	AFMA126YD5	WI-7565-WI-9200	AFMB354YF9	D11S909-D11S4149
Cytogenetische Lokalisation	15q23-24.1	4p14	1912	17p11.2	4q21.21 - 4q21.23	16p12.3 - 16p13.11	11p15.3-p15.5
Module			·		CD36		
Funktion	Unbekannt	Unbekannt	Unbekannt	Unbekannt	LIMP II	Unbekannt	Homolog zu RanBP7
Seq Expression ID	241 1.6279 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	242 2.1706 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	243 3.6176 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	244 2.5323 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	245 Es wurde kein ähnliche Sequenz im Prostatatumor gefunden	246 2.1706 x im gutartigen Prostatagewebe gegenüber dem Prostatatumor exprimiert	247 1.7364 x im gutartigen Homolog Prostatagewebe gegenüber RanBP7
Seq	241	242	243	244	245	246	247

Tabelle 2

DNA-Sequenz . ID No.	ORF Sequenz ID No							
2	66							
3	67	68	69	70				
4	71	00	03	70				
6	73							
7	74							
8	75							
9	82							
10	83							
12	90							
14	91							
16	92							
17	93							
18	97	98	99	100	101			
19	102	103	104	105				
21	109							
23	111	112	113					
24	114							
26	116							
27	117	118	119					
28	120	121	122	123	124			
29	128	400	404					
30	129	130	131					
31	132							
32 33	133	125	126	127				
35	134 139	135 140	136 141	137 142	143	144	145	146
36	147	148	149	142	143	144	140	140
39	152	140	143					
41	154	155	156	157				
42	158	159	160	161				
43	162	163	164					
44	165							
46	168	169	170	171	172			
47	173							
51		184	185	186	187			
52	188	189	190	191	. 192	193		
54	194							
55	195							
58	201							
59	202	203	204	205	206			
60	207	208	209					
61	210							
62	214	215	216					
217	248							
218	249	250						
219	251							
220	252							
221	253							

DNA-Sequenz	ORF Seque	nz
ID No.	ID No	
222	254	255
223	256	
224	257	
225	258	
226	259	260
227	261	262
228	263	
229	264	265
230	266	
231	267	268
232	269	
233	270	271
234	272	273
235	274	275
236	276	277
237	278	279
238	280	281
239	282	
240	283	284
241	285	286
242	287	288
243	289	290
244	291	292
245	293	
246	294	
247	295	

Die erfinderischen Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 2-4, 6-10, 12-14, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35-37, 39, 41-44, 46, 47, 49, 51-55, 58-64 und Seq. ID No 217-247 der ermittelten Kandidatengene und die ermittelten Aminosäure-Sequenzen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295 werden in dem nachfolgenden Sequenzprotokoll beschrieben.

Sequenzprotokoll

5	(1) ALLGEMEINE INFORMATION:
---	-----------------------------

(i) ANMELDER:

(A) NAME: metaGen - Gesellschaft für Genomforschung mbH

(B) STRASSE: Ihnestrasse 63

(C) STADT: Berlin

(E) LAND: Deutschland

(F) POST CODE (ZIP): D-14195 (G) TELEFON: (030)-8413 1672

(H) TELEFAX: (030)-8413 1671

15

10

(ii) TITEL DER ERFINDUNG: Menschliche Nukleinsäure-Sequenzen aus

Prostatagewebe

20

25

(iii) Anzahl der Sequenzen: 216

(iv) COMPUTER READABLE FORM:

(A) MEDIUM TYPE: Floppy disk

(B) COMPUTER: IBM PC compatible

(C) OPERATING SYSTEM: PC-DOS/MS-DOS

(D) SOFTWARE: Patentin Release #1.0, Version #1.25 (EPO)

30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 2:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1437 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs

40

35

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

45 (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

```
CTCCTTGGAA GTCCCCTTCC AGCTCCCAGC CTCTGCCCCA GGTTCCGGCT CCGGCTCAGA
    GCCAGACACA GTTCCATGTT CAGCCCCAGC CCCAGCCCAA GCCTCAGGTC CAACTCCATG 120
    TCCAGTCCCA GACCCAGCCT GTGTCTTTGG CTAACACCCA GCCCCGAGGG CCCCCAGCCT 180
10
    CATCTCCGGC TCCAGCCCCT AAGTTTTCTC CAGTGACTCC TAAGTTTACT CCTGTGGCTT 240
    CCAAGTTCAG TCCTGGAGCC CCAGGTGGAT CTGGGTCACA ACCAAATCAA AAATTGGGGC 300
    ACCCCGAAGC TCTTTCTGCT GGCACAGGCT CCCCTCAACC TCCCAGCTTC ACCTATGCCC 360
    AGCAGAGGGA GAAGCCCCGA GTGCAGGAGA AGCAGCACCC CGTGCCCCCA CCGGCTCAGA 420
    ACCAAAACCA GGTGCGCTCC CCTGGGGCCC CAGGGCCCCT GACTCTGAAG GAGGTGGAGG 480
    AGCTGGAGCA GCTGACCCAG CAGCTAATGC AGGACATGGA GCATCCTCAG AGGCAGAATG 540
15
    TGGCTGTCAA CGAACTCTGC GGCCGATGCC ATCAACCCCT GGCCCGGGCG CAGCAGCCGT 600
    CCGCGCTCTA GGGCAGCTGT TCCACATCGC CTGCTTCACC TGCCACCAGT GTGCGCAGAG 660
    CTCCAGGGCC AGCAGTTCTA CAGTCTGGAG GGGGCGCCGT ACTGCGAGGG CTGTTACACT 720
    GACACCCTGG AGAAGTGTAA CACCTGCGGG GAGCCCATCA CTGACCGCAT GCTGAGGGCC 780
20
    ACGGGCAAGG CCTATCACCC GCACTGCTTC ACCTGTGTGG TCTGCGCCCG CCCCCTGGAG 840
    GGCACCTCCT TCATCGTGGA CCAGGCCAAC CGGCCCCACT GTGTCCCCGA CTACCACAAG 900
    CAGTACGCCC CGAGGTGCTC CGTCTGCTCT GAGCCCATCA TGCCTGAGCC TGGCCGAGAT 960
    GAGACTGTGC GAGTGGTCGC CCTGGACAAG AACTTCCACA TGAAGTGTTA CAAGTGTGAG1020
    GACTGCGGGA AGCCCCTGTC GATTGAGGCA GATGACAATG GCTGCTTCCC CCTGGACGGT1080
25
    CACGTGCTCT GTCGGAAGTG CCACACTGCT AGAGCCCAGA CCTGAGTGAG GACAGGCCCT1140
    CTTCAGACCG CAGTCCATGC CCCATTGTGG ACCACCCACA CTGAGACCAC CTGCCCCCAC1200
    CTCAGTTATT GTTTTGATGT CTAGCCCCTC CCATTTCCAA CCCCTCCCTA GCATCCCAGG1260
    TGCCCTGACC CAGGACCCAA CATGGTCTAG GGATGCAGGA TCCCCGCCCT GGGGTCTGGT1320
    CCTCGCCCAT CCTGCAGGGA TTGCCCACCG TCTTCCAGAC ACCCCACCTG AGGGGGGCAC1380
    AAGGTTTAGT GCTGCTGCTT TCACTGCTGC ACCCGCGCCC TCGGCCGGCC CCCCGAG
30
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 3:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:707 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

50

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

	TGCGGCCCGG	GCCTTAAAGC	GTCCATTTCC	CAGCGGCCCT	CCGCTGCGAG	ACCGCAGCCC	60
5	TTCTCTGGAG	TCTCAGAGCC	GCAAGACACC	ACGACTCCCA	GAGGACCTTG	CGTCGGGCAA	120
	GAAAGACTAC	ACCTTCCAGA	GGCCTCTGCG	GCGCCGCGAC	AGGAAGCGGC	GGGCGAGCCG	180
	AGTGTCCTTG	CGCGTGGATC	CGAGCGACCA	TGGTGGCCCG	GGTGTGGTCG	CTGATGAGGT	240
	TCCTCATCAA	GGGAAGTGTG	GCTGGGGGCG	CCGTCTACCT	GGTGTACGAC	CAGGAGCTGC	300
	TGGGGCCCAG	CGACAAGAGC	CAGGCAGCCC	TACAGAAGGC	TGGGGAGGTG	GTCCCCCCG	360
10	CCATGTACCA	GTTCAGCCAG	TACGTGTGTC	AGCAGACAGG	CCTGCAGATA	CCCCAGCTCC	420
	CAGCCCCTCC	AAAGATTTAC	TTTCCCATCC	GTGACTCCTG	GAATGCAGGC	ATCATGACGG	480
	TGATGTCAGC	TCTGTCGGTG	GCCCCCTCCA	AGGCCCGCGA	GTACTCCAAG	GAGGGCTGGG	540
	AGTATGTGAA	GGCGCGCACC	AAGTAGCGAG	TCAGCAGGGC	CGCCTGCCCC	GGCCAGAACG	600
	GGCAGGGCTG	CCACTGACCT	GAAGACTCCG	GACTGGGACC	CCACTCCGAG	GGCAGGCCTC	660
15	CCGATTGCCG	GCCCAATAAA	GGACTTCAGA	AGTGAAAAA	AAAAAA		707

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 4:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1265 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- 25 (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 30 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

35

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

		CACTGGGATG	GGCATACACT	ACTCACAGGG	TGTGTGAGAT	GAGAAGAACA	CGTCAANGTT	60
		TTTATACTCA	GATGTGGGAG	CGACATCAAT	GAAATCTGTA	CTGTATGAAA	GCTACACAAA	120
		AATGGGCAGA	CATTTGGTTA	ATTGTGCCAG	ATACCTAAAA	TGTATGTTCA	GAAAAGCATT	180
4	45	TTATCAACTC	AGAAATATGA	CTTATTTCTA	GATTTCATGG	CTTAATGAAT	TTTTTCATTG	240
		TTATATATAC	CAAAGAGGCT	TACGGGTTCA	TTGATTGGTT	TGAAAACCAG	ACAGACGGCC	300
		GTGAGCCACC	ACGCCCAGCC	AAGATGAACT	CCTTAAGGAC	AGGATTTGGT	AAGTGATTGA	360
		CTTCTTTTTA	GTTCCATGAT	CTTGAGATTA	TTTTTAGCTT	TATAAATTTA	GCAGTGGCAG	420
		GGCCCGTGGA	GAATCAGGTT	AATGAGGTAA	AGGCTTTCTG	GGTATTTGCT	GCCAAGGCCA	480
	50	CATCACCAAT	TTTCTCGATT	TAAAAAACTG	TCAAGAGATT	TATTTTTCCA	TTGCAGGTTT	540
		TAAAGTGGAG	ATTCTGAAGT	GGAAAATAGG	TACTGTCAGA	ACAAAGCTAC	CTGGAAACAG	600
		CATAGAGTGA	AGCCTTTCGT	GAGGGCTTGC	AGGCCGCTGC	TGAGTGGCAG	TTTACAGAAG	660
		AGGTCGCGGG	GTGAGCCTCT	TAGCAGGACA	GAAAACAAGG	CAGCAGCGCA	CCTGCCACCC	720

	CTTCACGAGC	TGCTCCTTGA	GCCTAAAAAG	TAGGCTTTAT	TCATCCCTTC	TGTTCATTTA 780
	CCAACCTGGG	GGATTGATAC	GACCGGGGAA	AATGTTCCTA	AACCAGGAAG	CTGCGTTAGC 840
	GAATCAGCTT	TGGTAAGATC	TCGCCAACAG	CTAGCTGCTT	AGGAGTACCC	CCACGATACG 900
	CACAGCACAC	CACTGTCCCT	TCACTGCACT	TTCTTCCTGC	CTTAGGTAGT	TGGGCTTGCC 960
5	ACCCTAGTTT	GCTTTTGTAG	TGGTTTGGCA	AGGTTAGAAG	GCCTCGGCCC	CCTCTGTCAT1020
	GCTGGGAAGT	GCCTACTCTC	TGGGCCACTG	CTGCAGAGGC	CGTGGCACTT	GTCATGGGTT1080
	TGGAAGACCC	AGCCATCTGC	AGCAGAGGCA	GCCTATCCCA	TTGCAAGGAG	AGGAACTGAA1140
	CGGAGTAATT	ATTCTACTCT	TCTTTTTACA	TAAATGGTTT	AATTTAAATA	ATTCAAAATT1200
	TGGAATTTCC	TTTCACAGAT	ACTGATAATC	CTTTCCAGTT	CTTAAATAAA	AACTGCACTT1260
10	GGATT					1265

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 6:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1330 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 20 (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 25 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 30

ī

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

```
CTTGGAGAGG CTGGTGGACA TAAAGAAAGG GAATACTCTG CTATTGCAGC ATCTGAAGAG
    GATCATCTCC GACCTGTGTA AACTCTATAA CCTCCCTCAG CATCCAGATG TGGAGATGCT 120
    GGATCAACCC TTGCCAGCAG AGCAGTGCAC ACAGGAAGAC GTGTCTTCAG AAGATGAAGA 180
40
    TGAGGAGATG CCTGAGGACA CAGAAGACTT AGATCACTAT GAAATGAAAG AGGAAGAGCC 240
    AGCTGAGGGC AAGAATCTG AAGATGATGG CATTGGAAAA GAAAACTTGG CCATCCTAGA 300
    GAAAATTAAA AAGAACCAGA GGCAAGATTA CTTAAATGGT GCAGTGTCTG GCTCGGTGCA 360
    GGCCACTGAC CGGCTGATGA AGGAGCTCAG GGATATATAC CGATCACAGA GTTTCAAAGG 420
    CGGAAACTAT GCAGTCGAAC TCGTGAATGA CAGTCTGTAT GATTGGAATG TCAAACTCCT 480
45
    CAAAGTTGAC CAGGACAGCG CTTTGCACAA CGATCTCCAG ATCCTCAAAG AGAAAGAAGG 540
    AGCCGACTTC ATTCTACTTA ACTTTTCCTT TAAAGATAAC TTTCCCTTTG ACCCACCATT 600
    TGTCAGGGTT GTGTCTCCAG TCCTCTCTGG AGGGTATGTT CTGGGCGGAG GGGCCATCTG 660
    CATGGAACTT CTCACCAAAC AGGGCTGGAG CAGTGCCTAC TCCATAGAGT CAGTGATCAT 720
    GCAGATCAGT GCCACACTGG TGAAGGGGAA AGCACGAGTG CAGTTTGGAG CCAACAAATC 780
50
    TCAATACAGT CTGACAAGAG CACAGCAGTC CTACAAGTCC TTGGTGCAGA TCCACGAAAA 840
    AAACGGCTGG TACACACCCC CAAAAGAAGA CGGCTAACCC TGGAGTATCA CCCTTCCTCC 900
    CTCCCCAGGC ACCACTGGAC CAATTACCTT TGAATGCTGT ATTTGGATCT CACGCTGCCT 960
    CTGTGGTTCC CTCCCTCATT TTTCCTGGAC GTGATAGCTC TGCCTATTGC AGGACAATGA1020
```

TGGCTATTCT	AAACGCTAAG	GAAAAAAAAC	AAACACAGAA	CTGTTTCAAG	TACTCAAGAC1080
					TCTTATAAAA1140
GAAACTTTCG	AGCCTCCTTA	TATTGCTGGA	AACTCAGCTG	TGCTCCAGAC	TAGAGCCTCC1200
TTACCTATGC	TATGGATTTT	TAATTTATTT	TCTCTTATTT	CATGTACACT	GCTTTTTTTG1260
		TGTATGAAAA	AAATGTATCT	TTGGGAAAAC	AATTACAGTT1320
TGTTAATTTG					1330

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 7:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:762 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

15

10

5

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 20
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 25 **(C) ORGAN**:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

50

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

	GCGGTCGGTA	GTGCGGCGCT	GTTTAAAGAT	GGCGGCGGAG	GAACCTCAGC	AGCAGAAGCA	60
	GGAGCCGCTG	GGCAGCGACT	CCGAAGGTGT	TAACTGTCTG	GCCTATGATG	AAGCCATCAT	120
35	GGCTCAGCAG	GACCGAATTC	AGCAAGAGAT	TGCTGTGCAG	AACCCTCTGG	TGTCAGAGCG	180
	GCTGGAGCTC	TCGGTCCTAT	ACAAGGAGTA	TGCTGAAGAT	GACAACATCT	ATCAACAGAA	240
	GATCAAGGAC	CTCCACAAAA	AGTACTCGTA	CATCCGCAAG	ACCAGGCCTG	ACGGCAACTG	300
	TTTCTATCGG	GCTTTCGGAT	TCTCCCACTT	GGAGGCACTG	CTGGATGACA	GCAAGGAGTT	360
	GCAGCGGTTC	AAGGCTGTGT	CTGCCAAGAG	CAAGGAAGAC	CTGGTGTCCC	AGGGCTTCAC	420
40	TGAATTCACA	ATTGAGGATT	TCCACAACAC	GTTCATGGAC	CTGATTGAGC	AGGTGGAGAA	480
	GCAGACCTCT	GTCGCCGACC	TGCTGGCCTC	CTTCAATGAC	CAGAGCACCT	CCGACTACCT	540
	TGTGGTCTAC	CTGCGGCTGC	TCACCTCGGG	CTACCTGCAG	CGCGAGAGCA	AGTTCTTCGA	600
	GCACTTCATC	GAGGGTGGAC	GGACTGTCAA	GGAGTTCTGC	CAGCAGGAGG	TGGAGCCCAT	660
			TCCACATCAT			GCGTGTCCAT	720
45	CCAGGTGGAG	TACATGGACC	GCGGCGAGGG	CGGCACCACC	AA		762

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 8:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1228 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 10 (vi) HERKUNFT:

15

45

WO 99/46375

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

```
20
    GAAAAGTTTC TGAACATGGG TGCACCCCTG GGAGTGGGCC TGGGTCTCGT CTTTGTGTCC
    TCCATTGGGA TCTATGTTTC TTCCACCTAC CCACCCGTGG CTGGGGCCAC TCTTTACTCA 120
    GTGGCAATGT ACGGTGGATT AGTTCTTTTC AGCATGTTCC TTCTGTATGA TACCCAGAAA 180
    GTAATCAAGC GTGCAGAAGT ATCACCAATG TATGGAGTTC AAAAATATGA TCCCATTAAC 240
    TCGATGCTGA GTATCTACAT GGATACATTA AATATATTTA TGCGAGTTGC AACTATGCTG 300
    GCAACTGGAG GCAACAGAAA GAAATGAAGT GACTCAGCTT CTGGCTTCTC TGCTACATCA 360
    AATATCTTGT TTAATGGGGC AGATATGCAT TAAATAGTTT GTACAAGCAG CTTTCGTTGA 420
    AGTTTAGAAG ATAAGAAACA TGTCATCATA TTTAAATGTT CCGGTAATGT GATGCCTCAG 480
    GTCTGCCTTT TTTTCTGGAG AATAAATGCA GTAATCCTCT CCCAAATAAG CACACATT 540
    TTCAATTCTC ATGTTTGAGT GATTTTAAAA TGTTTTGGTG AATGTGAAAA CTAAAGTTTG 600
    TGTCATGAGA ATGTAAGTCT TTTTTCTACT TTAAAATTTA GTAGGTTCAC TGAGTAACTA 660
30
    AAATTTAGCA AACCTGTGTT TGCATATTTT TTTGGAGTGC AGAATATTGT AATTAATGTC 720
    ATAAGTGATT TGGAGCTTTG GTAAAGGGAC CAGAGAGAG GAGTCACCTG CAGTCTTTTG 780
    TTTTTTTAAA TACTTAGAAC TTAGCACTTG TGTTATTGAT TAGTGAGGAG CCAGTAAGAA 840
    ACATCTGGGT ATTTGGAAAC AAGTGGTCAT TGTTACATTC ATCTGCTGAA CTTAACAAAA 900
    CTGTTCATCC TGAAACAGGC ACAGGTGATG CATTCTCCTG CTGTTGCTTC TCAGTGCTCT 960
    CTTTCCAATA TAGATGTGGT CATGTTTGAC TTGTACAGAA TGTTAATCAT ACAGAGAATC1020
    CTTGATGGAA TTATATATGT GTGTTTTACT TTTGAATGTT ACAAAAGGAA ATAACTTTAA1080
    AACTATTCTC AAGAGAAAAT ATTCAAAGCA TGAAATATGT TGCTTTTTCC AGAATACAAA1140
    CAGTATACTC ATGAAAAAA AATGTTTTTT TATTTTTGCA TATTTATTGA ACTGTCTAAT1200
40
    TGAATACAGC TTGCTCTTGT CACCTCAA
                                                                      1228
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 9:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:914 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 10 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

15	GGCGGTGGTC	CGCCATTTCG	TGGACGCCGG	GTGAGTGAGA	GAGTTGGTTG	GTGTTGGGCC	60
	GGAGGAAAGC	GGGAAGACTC	ATCGGAGCGT	GTGGATTTGA	GCCGCCGCAT	TTTTTAACCC	120
	TAGATCTCGA	AATGCATCGT	GATTCCTGTC	CATTGGACTG	TAAGGTTTAT	GTAGGCAATC	180
	TTGGAAACAA	TGGCAACAAG	ACGGAATTGG	AACGGGCTTT	TGGCTACTAT	GGACCACTCC	240
	GAAGTGTGTG	GGTTGCTAGA	AACCCACCCG	GCTTTGCTTT	TGTTGAATTT	GAAGATCCCC	300
20	GAGATGCAGC	TGATGCAGTC	CGAGAGCTAG	ATGGAAGAAC	ACTATGTGGC	TGCCGTGTAA	360
	GAGTGGAACT	GTCGAATGGT	GAAAAAAGAA	GTAGAAATCG	TGGCCCACCT	CCCTCTTGGG	420
	GTCGTCGCCC	TCGAGATGAT	TATCGTAGGA	GGAGTCCTCC	ACCTCGTCGC	AGATCTCCAA	480
	GAAGGAGAAG	CTTCTCTCGC	AGCCGGAGCA	GGTCCCTTTC	TAGAGATAGG	AGAAGAGAGA	540
	GATCGCTGTC	TCGGGAGAGA	AATCACAAGC	CGTCCCGATC	CTTCTCTAGG	TCTCGTAGTC	600
25	GATCTAGGTC	AAATGAAAGG	AAATAGAAGA	CAGTTTGCAA	GAGAAGTGGT	GTACAGGAAA	660
	TTACTTCATT	TGACAGGAGT	ATGTACAGAA	AATTCAAGTT	TTGTTTGAGA	CTTCATAAGC	720
	TTGGTGCATT	TTTAAGATGT	TTTAGCTGTT	CAAATCTGTT	TGTCTCTTGA	AACAGTGACA	780
	CAAAGGTGTA	ATTCTCTATG	GTTTGAAATG	GATCATACGA	GGCATGTAAT	ACCAAGAATT	840
	GTTACTTTAC	AATGTTCCCT	TAAGCCAAAA	TTGAATTTGC	TTTGAACTTT	TAGTTATGCA	900
30	CAGACTGATA	ATAA					914

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 10:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1126 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- (2) 101 020 0121 111001
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

WO 99/46375

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

5 GAGGCAGCCC TGACACTATG CCACCTGCTG AGCTCCTGGG TGTCACTAGA GAGCCTCACA CTCTCCTACA ATGGCCTGGG CTCTAACATC TTCCGCCTGC TAGACAGCCT GCGGGCCCTG 120 TCAGGCCAGG CTGGATGTCG CCTCCGTGCC CTGCATCTCA GTGACCTGTT CTCACCACTG 180 CCCATCCTGG AGCTGACACG TGCTATCGTG CGAGCACTGC CCCTGCTACG GGTCCTCTCT 240 ATTCGTGTTG ACCACCCAAG CCAGCGGGAC AACCCTGGTG TGCCAGGGAA TGCAGGGCCC 300 10 CCTAGCCACA TAATAGGCGA TGAGGAGATA CCAGAAAACT GCCTGGAGCA GTTGGAGATG 360 GGNATTTCCA CGGGGAGCCC AGCCAGCCCC ACTGCTGTGC TCCGTTCTGA AGGCCTCGGG 420 TTCTCTGCAG CAGCTGTCCC TGGATAGTGC CACCTTTGCC TCTCCCCAGG ATTTTGGGCT 480 TGTTTTGCAA ACACTCAAAG AGTACAACCT AGCCCTGAAA AGACTGAGCT TCCATGACAT 540 GAATCTCGCT GACTGTCAGA GCGAGGTGCT CTTTTTGCTA CAGAATCTGA CTCTGCAAGA 600 15 GATTACCTTC TCCTTCTGCC GTCTGTTTGA GAAGCGCCCA GCCCAATTTC TGCCTGAGAT 660 GGTTGCTGCT ATGAAGGGCA ACTCCACACT GAAGGGCCTC CGGCTGCCAG GGAACCGCCT 720 GGGGAATGCT GGCCTGCTGG CCTTGGCAGA TGTTTTCTCA GAGGATTCAT CCTCCTCTCT 780 CTGTCAGCTG GACATCAGTT CCAACTGCAT CAAGCCAGAT GGGCTTCTGG AGTTCGCCAA 840 GCGGCTGGAG CGCTGGGGCC GTGGAGCCTT TGGTCACCTG CGCCTCTTCC AAAACTGGCT 900 20 GGACCAGGAT GCAGTCACAG CCAGGGAAGC CATCCGGCGG CTCCGGGCTA CCTGCCATGT 960 GGTTAGCGAC TCATGGGACT CATCCCAGGC CTTCGCAGAT TATGTTAGCA CCATGTGATG1020 GGGCCCGTAC CTCACAGTCT CATGCTCGGT ACCATCAGCT TGCAGGGGCT GAAGCATGGG1080 CTGCCCAGAA CCCCAACCAC CAGTTCTATC TTTCTCTTTC TGTGAC

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 12:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:538 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

40

50

25

30

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 45 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:

TAGACCACTG AGGAGACCAT AGAGCGGATG CTTTCATGCA CCCTTTACTG CACTTTCTGA 60
CCAGGAGCTA CTTTGAGTTT GGTGTTACTA GGATCAGGGT CAGTCTTTGG CTTATCAATA 120
AATTTTAATC TCTGTTAATC TTACCTGCTT TAAAAAAAAAG TTCTTGTGTG TTCGTATCTT 180

TATTTATTCC	CTAGTTTGCA	GAACTGTCTG	AATAAAGGAT	ACAAGGATTA	TTTCAATGTT	240
ACTGCACTGA	AAAACGTGTA	TGTATTAGTG	TGCTAGATTA	TTTAGCAGAA	TATTCACAAG	300
TTTCTGTTGA	CCTTGTTGAT	TGAGCATGAC	TACTAAATAT	TATGTAATAA	AAAGCATTTG	360
TCATAACAGT	CTTATGAAGT	AGTTCTTCGA	ATATAGAAAG	TTCTATAATT	TAGCCCATGA	420
AATGATAGGT	TTTTAATTTT	CAGAAATGGA	GCTGCATGTA	GAATGAGATC	ACATGCTTTT	480
ATATGTGAAA	TATTGGTTTT	AGCAATTAAC	AGAAGGCATA	CTTTGCTAAT	TTTATGGC	538

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 13:

10 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

- (A) LÄNGE:321 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

15

20

5

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 25 **(C) ORGAN**:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:

	CCCTACAACT	GGTTGCAAAC	TCAGGCTTTC	CCCAGTGACC	AACAATTTTA	ATTCCAAGAG	60
	GTGAGGATCT	CAGGAGGTGG	CATTCACCCA	CCAGGGAGCT	AGGGAAAGGG	AACCAAGCTG	120
35	TCTCCACACC	CAGGAGAGGT	GTCCCTCCAG	CCAAGGCAGG	CAGGACACTC	TGCAGCTCTC	180
	CCTCCTGTGC	CCAGGCCCTT	GACTACACTC	TCATCTGCCA	TCTGAGCTAA	GCCAGGAAGG	240
	CAGTTAAAGA	AAGGCCCCCA	AACATGAAGC	AGGGACAAGG	AGACGGACAG	GGGTCAGATG	300
	ACCCATTGAT	AGGGAAGAGA	G				321

- 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 14:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:847 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii)	ANT	I-SEN	ISE:	NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:

	AGACAAATCT	TCTGCATGTC	GGAGGAACGG	GAATTATTCT	GATGAAAAGA	AAGATGCTAT	60
15	GTATTGGGAA	AAAAGGCGGA	AAAATAATGA	AGCTGCCAAA	AGATCTCGTG	AGAAGCGTCG	120
	ACTGAATGAC	CTGGTTTTAG	AGAACAAACT	AATTGCACTG	GGAGAAGAAA	ACGCCACTTT	180
	AAAAGCTGAG	CTGCTTTCAC	TAAAATTAAA	GTTTGGTTTA	ATTAGCTCCA	CAGCATATGC	240
	TCAAGAGATT	CAGAAACTCA	GTAATTCTAC	AGCTGTGTAC	TTTCAAGATT	ACCAGACTTC	300
	CAAATCCAAT	GTGAGTTCAT	TTGTGGACGA	GCACGAACCC	TCGATGGTGT	CAAGTAGTTG	360
20	TATTTCTGTC	ATTAAACACT	CTCCACAAAG	CTCGCTGTCC	GATGTTTCAG	AAGTGTCCTC	420
	AGTAGAACAC	ACGCAGGAGA	GCTCTGTGCA	GGGAAGCTGC	AGAAGTCCTG	AAAACAAGTT	480
	CCAGATTATC	AAGCAAGAGC	CGATGGAATT	AGAGAGCTAC	ACAAGGGAGC	CAAGAGATGA	540
	CCGAGGCTCT	TACACAGCGT	CCATCTATCA	AAACTATATG	GGGAATTCTT	TCTCTGGGTA	600
	CTCACACTCT	CCCCCACTAC	TGCAAGTCAA	CCGATCCTCC	AGCAACTCCC	CGAGAACGTC	660
25	GGAAACTGAT	GATGGTGTGG	TAGGAAAGTC	ATCTGATGGA	GAAGACGAGC	AACAGGTCCC	720
	CAAGGCCCC	ATCCATTCTC	CAGTTGAACT	CAAGCATGTG	CATGCAACTG	TGGTTAAAGT	780
	TCCAGAAGTG	AATTCCTCTG	CCTTGCCACA	CAAGCTCCGG	ATCAAAGCCA	AAGCCATGCA	840
	GATCAAA						847

30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 16:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:573 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs

40

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 45 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 50 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

WO 99/46375 114 PCT/DE99/00722

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:

	GGAGGCTGCT	GGGGGCGCG	CGTCCAGCTC	TGGGCCAGGG	GGTCCAAAGT	GCTCAGCCCC	60
5	CGGGGCACAG	CAGGACGTTT	GGGGGCCTTC	TTTCAGCAGG	GGACAGCCCG	ATTGGGGACA	120
	ATGGCGTCTC	TTGGCCACAT	CTTGGTTTTC	TGTGTGGGTC	TCCTCACCAT	GGCCAAGGCA	180
	GAAAGTCCAA	AGGAACACGA	CCCGTTCACT	TACGACTACC	AGTCCCTGCA	GATCGGAGGC	240
	CTCGTCATCG	CCGGGATCCT	CTTCATCCTG	GGCATCCTCA	TCGTGCTGAG	CAGAAGATGC	300
	CGGTGCAAGT	TCAACCAGCA	GCAGAGGACT	GGGGAACCCG	ATGAAGAGGA	GGGAACTTTC	360
10	CGCAGCTCCA	TCCGCCGTCT	GTCCACCCGC	AGGCGGTAGA	AACACCTGGA	GCGATGGAAT	420
	CCGGCCAGGA	CTCCCCTGGC	ACCTGACATC	TCCCACGCTC	CACCTGCGCG	CCCACGGGCC	480
	CCTCCGCCGC	CCCTTCCCCA	GCCCTGCCCC	CGCAGACTCC	CCCTGCCGCC	AAGACTTCCA	540
	ATAAAACGTG	CGTTCCTCTC	GACAAAAAAA	AAA			573

15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 17:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:486 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 30 (vi) HERKUNFT:

20

25

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

40	GCCGCACGGC	TTGCTGGGGC	TGGGCTCTTC	CTCGCGGAAG	TGGGGAGGAG	GCGGTTGCGG	60
	TTAGTGGACC	GGGACCGGTA	GGGGTGCTGT	TGCCATCATG	GCTGACCCCG	ACCCCCGGTA	120
	CCCTCGCTCC	TCGATCGAGG	ACGACTTCAA	CTATGGCAGC	AGCGTGGCCT	CCGCCACCGT	180
	GCACATCCGA	ATGGCCTTTC	TGAGAAAAGT	CTACAGCATT	CTTTCTCTGC	AGGTTCTCTT	240
	AACTACAGTG	ACTTCAACAG	TTTTTTTATA	CTTTGAGTCT	GTACGGACAT	TTGTACATGA	300
45	GAGTCCTGCC	TTAATTTTGC	TGTTTGCCCT	CGGATCTCTG	GGTTTGATTT	TTGCGTTGAC	360
	TTTAAACAGA	CATAAGTATC	CCCTTAACCT	GTACCTACTT	TTTGGATTTA	CGCTGTTGGA	420
	AGCTCTGACT	GTGGCAGTTG	TTGTTACTTC	TATGATGTAT	ATATTATCTG	CAAGCTTTCA	480
	TACTGA						486

- 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 18:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

5

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

10

15

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

20

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:

	CTTTTTTCCT	CTACTCCTTC	CCCTTCACAC	CCCCGTGGCT	GGAAGGAACC	TCGGCTTCCC	60
	TGAAAGCTTG	GGGGTCCCAC	CCTTCTTACC	CCACCCGGGA	GGAACGCCCA	GGGCCCCGGG	120
25	CTTGTTTCTC	CTCTTGTTTT	CCTTTTGGGC	AGTTTGATCA	CTGATCGAGT	AAGGAATGAC	180
	CTTTAGATTG	TGCGACTTTT	GTTTTTGTTT	TTTTAAATTT	TTTTAAACCA	AGAATGATTT	240
	CTCCTGCTTC	CTTCTCCTCA	CCATCTTCCC	AGACGGAGTT	CAAAGGCCAC	TTCTCAAGCA	300
	GCTTTTGGCA	CCTTCAGCCT	CAGAGTGGAA	TCTTTTAAAG	ACAGGACCCC	TATGTCCAGG	360
	AAAGGGGAAA	AGGAACTTTG	CCAATGATAG	TGACCACAGC	AAAAGCAATA	AAATAATAAA	420
30	ATAAAAAAACA	ATAGCACAGC	CCTTGTTGAG	GTCAGCAGGG	AGGAGGGGCT	GCCCGGAGTT	480
	GGGTCCTTGC	CTGGATTTTG	ACACAGCAAC	TTCCTGTAGT	GAGCACTTTG	TATGAATCGT	540
	GGACTTCCTG	TTCTCAAGGC	GCAGGTATTT	ATTCTGTATC	TGTCTAGAGC	ACACACCAAA	600
	ATCCAACCTT	CTAATAAACA	TGATGGCGCA	GTCCCAAAAA	AGGAAACAGA	AGAAGAAAAG	660
	GG						662

35

40

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 19:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:750 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

50

(vi) HERKUNFT:

WO 99/46375 116 PCT/DE99/00722

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

10	ATAGATTTTG	AGGGGAAGGA	GAGAGGGAAG	GGTCAGGGTA	GAGACACCCC	TCCCTTGCCC	60
	CTTTCCTGGG	CCCAGAAGTT	GGGGGGAGGG	AGGGAAAGGA	TTTTTACATT	TTTTAAACTG	120
	CTATTTTCTG	AATGGAACAA	GCTGGGCCAA	GGGGCCCAGG	CCCTGTCCTC	TGTCCCTCAC	180
	ACCCCTTTGC	TCCGTTCATT	CATTCAAAAA	AACATTTCTT	GAGCACCTTC	TGTGCCCAGC	240
	ATATGCTAGG	CCCACCAGCT	AAGTGTGTGT	GGGGGGTCTC	TACGCCAGCT	CATCAGTGCC	300
15	TCCTTGCCCA	TCCTTCACCG	GTGCCTTTGG	GGGATCTGTA	GGAGGTGGGA	CCTTCTGTGG	360
	GGTTTGGGGA	TCTCCAGGAA	GCCCGACCAA	GCTGTCCCCT	TCCCCTGTGC	CAACCCATCT	420
	CCTACAGCCC	CCTGCCTGAT	CCCCTGCTGG	CTGGGGGCAG	CTCCCAGGAT	ATCCTGCCTT	480
	CCAACTGTTT	CTGAAGCCCC	TCCTCCTAAC	ATGGCGATTC	CGGAGGTCAA	GGCCTTGGGC	540
	TCTCCCCAGG	GTCTAACGGT	TAAGGGGACC	CACATACCAG	TGCCAAGGGG	GATGTCAAGT	600
20	GGTGATGTCG	TTGTGCTCCC	CTCCCCAGA	GCGGGTGGGC	GGGGGGTGAA	TATGGTTGGC	660
	CTGCATCAGG	TGGCCTTCCC	ATTTAAGTGC	CTTCTCTGTG	ACTGAGAGCC	CTAGTGTGAT	720
	GAGAACTAAA	GAGAAAGCCA	GACCCCTAAA				750

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 21:

25

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1001 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 30 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 35 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

45

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:

	GGGGGAGAGA	GGGAGGCCTT	TGGGCGGTGG	GGGCCACGGG	GAGGGTGGTC	CTCGGACTAC	60
50	GTGCGGGACA	GGAGGTCAGG	GCTGGCAAGT	CCCTCAGGCC	TCCCTCGTTG	CCCCAGCCTC	120
	GCGGGCCGCC	TAACTGCCCC	GTTCCAAGGG	TGCCACCGGA	CCCCGCTGGA	GAGGAACTTC	180
	TCCGTTGGCT	GATTTCATCA	CCACCCATTC	CCGATTCCAC	GTTTCCTTTA	AGCGGGGCTG	240

						TCGGTCGCCG GGTCGTCGCT	
				GGCCCCCGGG			420
	CCGGGAGGAG	GAACATGGCG	GTGGCGGACC	TCGCTCTCAT	TCCTGATGTG	GACATCGACT	480
5	CCGACGGCGT	CTTCAAGTAT	GTGCTGATCC	GAGTCCACTC	GGCTCCCCGC	TCCGGGGCTC	540
	CGGCTGCAGA	GAGCAAGGAG	ATCGTGCGCG	GCTACAAGTG	GGCTGAGTAC	CATGCGGACA	600
	TCTACGACAA	AGTGTCGGGC	GACATGCAGA	AGCAAGGCTG	CGACTGTGAG	TGTCTGGGCG	660
	GCGGGCGCAT	CTCCCACCAG	AGTCAGGACA	AGAAGATTCA	CGTGTACGGC	TATTCCATGG	720
	CCTATGGTCC	TGCCCAGCAC	GCCATTTCAA	CTGAGAAAAT	CAAAGCCAAG	TACCCCGACT	780
10	ACGAGGTCAC	CTGGGCTAAC	GACGGCTACT	GAGCACTCCC	AGCCCGGGGC	CTGCTGCCTC	840
	CAGCAGCCAC	TTCAGAGCCC	CCGCCTTTGC	CTGCACTCCT	CTTGCAGGGC	TGGCCCTGCC	900
	TGCTCCTGCG	GCAGCCTCTG	GTGACGTGCT	GTCCACCAGG	CCTTGGAGAC	AGGCTAGCCT	960
	GGCCACAGAA	TTAAACGTGT	TGCCACACCT	GCCGGCTTCT	G	1	.001

15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 23:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:580 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 30 (vi) HERKUNFT:

20

25

35

50

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23:

CGAAACGTGC	GCAGGCGCCG	GCCGCTGCGC	TGCAGATGGC	GGAAATGGAT	CCGGTAGCCG	60
AGTTCCCCCA	GCCTCCCGGT	GCTGCGCGCT	GGGCTGAGGC	CCTTCTGCGA	TGTTTTACCT	120
GGCTGCGGCT	GTGTCAGATT	TCTATGTTCC	TGTCTCTGAA	ATGCCTGAAC	ACAAGATCCA	180
GTCATCTGGG	GGCCCACTGC	AGATAACAAT	GAAGATGGTG	CCAAAACTGC	TTTCTCCTTT	240
GGTTAAAGAT	TGGGCTCCCA	AAGCATTTAT	AATTTCCTTT	AAGTTGGAGA	CTGACCCCGC	300
CATTGTAATT	AATCGAGCTC	GGAAGGCTTT	GGAAATTTAT	CAGCATCAAG	TGGTGGTGGC	360
TAATATCCTT	GAGTCACGAC	AGTCCTTTGT	GTTTATTGTA	ACCAAAGACT	CGGAAACCAA	420
GTTATTGCTA	TCAGAGGAAG	AAATAGAAAA	AGGCGTAGAG	ATAGAAGAGA	AGATAGTGGA	480
TAATCTTCAG	TCTCGACACA	CAGCTTTTAT	AGGTGACAGA	AACTGAAGTA	AAAAGCCCTT	540
ATAGGATCAA	AAATTGTTCA	GGGCTCTTAG	AGATGGTGAA			580
	AGTTCCCCA GGCTGCGCT GTCATCTGGG GGTTAAAGAT CATTGTAATT TAATATCCTT GTTATTGCTA TAATCTTCAG	AGTTCCCCCA GCCTCCCGGT GGCTGCGGCT GTGTCAGATT GTCATCTGGG GGCCCACTGC GGTTAAAGAT TGGGCTCCCA CATTGTAATT AATCGAGCTC TAATATCCTT GAGTCACGAC GTTATTGCTA TCAGAGGAAG TAATCTTCAG TCTCGACACA	AGTTCCCCCA GCCTCCCGGT GCTGCGCGCT GGCTGCGGCT GTGTCAGATT TCTATGTTCC GTCATCTGGG GGCCCACTGC AGATAACAAT GGTTAAAGAT TGGGCTCCCA AAGCATTTAT CATTGTAATT AATCGAGCTC GGAAGGCTTT TAATATCCTT GAGTCACGAC AGTCCTTTGT GTTATTGCTA TCAGAGGAAG AAATAGAAAA TAATCTTCAG TCTCGACACA CAGCTTTTAT	AGTTCCCCCA GCCTCCCGGT GCTGCGCGCT GGGCTGAGGC GGCTGCGGCT GTGTCAGATT TCTATGTTCC TGTCTCTGAA GTCATCTGGG GGCCCACTGC AGATAACAAT GAAGATGGTG GGTTAAAGAT TGGGCTCCCA AAGCATTTAT AATTTCCTTT CATTGTAATT AATCGAGCTC GGAAGGCTTT GGAAATTTAT TAATATCCTT GAGTCACGAC AGTCCTTTGT GTTTATTGTA GTTATTGCTA TCAGAGGAAG AAATAGAAAA AGGCGTAGAG	AGTTCCCCCA GCCTCCCGGT GCTGCGCGCT GGGCTGAGGC CCTTCTGCGA GGCTGCGGCT GTGTCAGATT TCTATGTTCC TGTCTCTGAA ATGCCTGAAC GTCATCTGGG GGCCCACTGC AGATAACAAT GAAGATGGTG CCAAAACTGC GGTTAAAGAT TGGGCTCCCA AAGCATTTAT AATTTCCTTT AAGTTGGAGA CATTGTAATT AATCGAGCTC GGAAGGCTTT GGAAATTTAT CAGCATCAAG TAATATCCTT GAGTCACGAC AGTCCTTTGT GTTTATTGTA ACCAAAGACT GTTATTGCTA TCAGAGGAAG AAATAGAAAA AGGCGTAGAG ATAGAAGAGA TAATCTTCAG TCTCGACACA CAGCTTTTAT AGGTGACAGA AACTGAAGTA	CGAAACGTGC GCAGGCGCC GCCGCTGCGC TGCAGATGGC GGAAATGGAT CCGGTAGCCC AGTTCCCCCA GCCTCCCGGT GCTGCGCCT GGGCTGAGCC CCTTCTGCAA TGTTTTACCT GGCTGCGCT GTGTCAGATT TCTATGTTCC TGTCTCTGAA ATGCCTGAAC ACAAGATCCA GTCATCTGGG GGCCCACTGC AGATAACAAT GAAGATGGTG CCAAAACTGC TTTCTCCTTT GGTTAAATA AATCGAGCTC GGAAGGCTTT GGAAAATTTAT AAGTTGGAGA CTGACCCCGC TAATATCCTT GAGTCACGAC AGTCCTTTGT GTTTATTGTA ACCAAAGACT CGGAAACCAA GTTATTGCTA TCAGAGGAAG AAATAGAAAA AGGCGTAGAG ATAGAAGAA AGATAGTGGA AAATAGGATCAA AAATTGTTCA GGGCTCTTAG AGATGGTAAACAA AAATTGTTCA GGGCTCTTAG AGATGGTAAACAAA AAATTGTTCA GGGCTCTTAG AGATGGTAAACAAA AAATTGTTCA GGGCTCTTAG AGATGGTAAA AAATTGTTCA AAATTGTTCA AGATGGAAAA AAATTGTTCA GGGCTCTTAG AGATGGTGAA AACTGAAGTA AAAAGCCCTT

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 24:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

- (A) LÄNGE:740 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

10

15

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

20

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:

	GGATGCGTGG	CGGGGAGCGC	CGGGCTCTCC	CGGAAGTCTC	CCTGGACGGA	AGTGGAAACG	60
	GAAACCTTTT	TAGGGAGTCC	AAGGTACAGT	CGCCGCGTGC	GGAGTTGTTA	CTGGTTACTT	120
25	GGCCTCATGG	CGGTCCGAGC	TTCGTTCGAG	AACAACTGTG	AGATCGGCTG	CTTTGCCAAG	180
	CTCACCAACA	CCTACTGTCT	GGTAGCGATC	GGAGGCTCAG	AGAACTTCTA	CAGTGTGTTC	240
	GAGGGCGAGC	TCTCCGATAC	CATCCCCGTG	GTGCACGCGT	CTATCGCCGG	CTGCCGCATC	300
	ATCGGGCGCA	TGTGTGTGGG	GAACAGGCAC	GGTCTCCTGG	TACCCAACAA	TACCACCGAC	360
	CAGGAGCTGC	AACACATTCG	CAACAGCCTC	CCAGACACAG	TGCAGATTAG	GCGGGTGGAG	420
30	GAGCGGCTCT	CAGCCTTGGG	CAATGTCACC	ACCTGCAATG	ACTACGTGGC	CTTGGTCCAC	480
	CCAGACTTGG	ACAGGGAGAC	AGAAGAAATT	CTGGCAGATG	TGCTCAAGGT	GGAAGTCTTC	540
	AGACAGACAG	TGGCCGACCA	GGTGCTAGTA	GGAAGCTACT	GTGTCTTCAG	CAATCAGGGA	600
	GGGCTGGTGC	ATCCCAAGAC	TTCAATTGAA	GACCAGGATG	AGTGTCTCTC	TTTTCAAGTC	660
	CCTTGTTGCG	GGGATGTGAA	CGAAGCATTA	AGTGATTCTT	GGGATGTGTA	TAATGTGTCC	720
35	TTCGTGCCTG	AAACCACCAG					740

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 26:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:975 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 50 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26:

	() +						
10	• •						
	ATGGGCTACA	ACCTGAGCCC	CCAGTTCACC	CAGCTTCTGG	TCTCCCGCTA	CTGCCCACGC	60
	TCTGCCAATC	CTGCCATGCA	GCTTGACCGC	TTCATCCAGG	TGTGCACCCA	GCTGCAGGTG	120
	CTGACAGAGG	CCTTCCGGGA	GAAGGACACA	GCTGTACAAG	GCAACATCCG	GCTCAGCTTC	180
	GAGGACTTCG	TCACCATGAC	AGCTTCTCGG	ATGCTATGAC	CCAACCATCT	GTGGAGAGTG	240
15	GAGTGCACCA	GGGACCTTTC	CTGGCTTCTT	AGAGTGAGAG	AAGTATGTGG	ACATCTCTTC	300
	TTTTCCTGTC	CCTCTAGAAG	AACATTCTCC	CTTGCTTGAT	GCAACACTGT	TCCAAAAGAG	360
	GGTGGAGAGT	CCTGCATCAT	AGCCACCAAA	TAGTGAGGAC	CGGGGCTGAG	GCCACACAGA	420
	TAGGGGCCTG	ATGGAGGAGA	GGATAGAAGT	TGAATGTCCT	GATGGCCATG	AGCAGTTGAG	480
	TGGCACAGCC	TGGCACCAGG	AGCAGGTCCT	TGTAATGGAG	TTAGTGTCCA	GTCAGCTGAG	540
20	CTCCACCCTG	ATGCCAGTGG	TGAGTGTTCA	TCGGCCTGTT	ACCGTTAGTA	CCTGTGTTCC	600
	CTCACCAGGC	CATCCTGTCA	AACGAGCCCA	TTTTCTCCAA	AGTGGAATCT	GACCAAGCAT	660
	GAGAGAGATC	TGTCTATGGG	ACCAGTGGCT	TGGATTCTGC	CACACCCATA	AATCCTTGTG	720
	TGTTAACTTC	TAGCTGCCTG	GGGCTGGCCC	TGCTCAGACA	AATCTGCTCC	CTGGGCATCT	780
	TTGGCCAGGC	TTCTGCCCTC	TGCAGCTGGG	ACCCCTCACT	TGCCTGCCAT	GCTCTGCTCG	840
25	GCTTCAGTCT	CCAGGAGACA	GTGGTCACCT	CTCCCTGCCA	ATACTTTTTT	TAATTTGCAT	900
	TTTTTTTCAT	TTGGGGCCAA	AAGTCCAGTG	AAATTGTAAG	CTTCAATAAA	AGGATGAAAC	960
	TCTGGAAAAA	AAAAA					975

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 27:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:854 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 40 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

50

45

30

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27:

WO 99/46375 120 PCT/DE99/00722

5	AGCAAAAGAG CAGGCAGATG	AAGTTTATTT TTGGTTCATT	TGACCAGCTC GTGCCCAGCC GGCCTTCGTC GTTTTTTGTG	ATTGGTCACC CTCTTTCCTC	TTGGGTGATG CTAAAATAAT	CACCAGATAG ATTGGCTTTA	60 120 180 240
	CATCTTTGGT		CCCCCAGCCC				300
	ATCTCATATT	AGGATTTTCT	GTCCTTAATT	TTTTGAGCAA	AATCTGGAAA	ATGTGAAAGC	360
	ATATTTAGAT	TTTATATACT	ATCTGAAATG	TGATTTGTTA	AGATTCTTAA	ATTTGGGCCT	420
	CTTAGAATAA	TTTTGAATGA	GATCTACCGA	CTCACTTGTG	AGAATATTTT	TCACAGATTA	480
10	TCTTTGGGCC	TTTTCATTAG	AAAGCTGTTT	GTTTGTCCCC	CTGTTGGTAC	ATTTGGTTAC	540
	CTCATTTTGC	CGTTTCAGAT	TGTGAAAGCT	CACAGGGGTG	TTTTTTGGAA	TCATTTGCTG	600
	AGTCATTTTC	TCAAATCATA	TTCCATTGTA	TCAGTTAACA	TATAGTTTTA	AATGTATGTA	660
	TTATAAATAT	CTGTAACCAA	ATCATTTGAA	GGCTTGATAA	ATTTTTAACA	AAGTTTGTAC	720
	ATTTTTTATG	AAAGTTACTA	GTAATGCTTT	ACTAAGTAGT	GCAATGAATT	TTTATTTTTA	780
15	ATCCCTGTGC	CCAATTTTGG	AGTTGAGAGG	GTTGTTGGTA	ATAAATGTAT	GATGTACACT	840
	TAAAAAAAA	AAAA					854

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 28:

- 20 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:802 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

25

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

30

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 35 **(C) ORGAN:**
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28:

	TTTTTTTCAG	AGTGCTAGGG	CTTTATTACA	AATGGAGTTG	ACTGCTAGAG	AGGCCCTTCT	60
	CCAATCTTTC	TTCTGTACCT	TCTTCCCTCC	CAAAGACATC	CCTCTAGGGG	AGGTCAGTAG	120
45	GCCATTAGGT	AGGAGGAAAT	CTGGAGAGTG	AAAAGGGGCC	TTGCTTTTGT	CAAAGTCCTC	180
	TGAAACAACC	ACTGAGTCTG	AAGGCTGGCT	CCAGTTGAGA	ATCTTCTAGT	GGAAGAGGTT	240
	TAGCTCTCAT	CTTCAAGGTC	CTTCATTTCT	ACATCCTGGG	GGGCTTTTGT	CTTCTTTTGC	300
	CTTTTGAGCT	GTGGTTCACT	AGTCCTGGCT	GGCTTTGAAG	GGGCTTCCAC	TTCCATGGCT	360
	GTCTTCTCTT	TCTGGGCAAG	CCGGATCTGC	TGGAGGAGTT	TTCTGCGCTT	CTTCCCTGAC	420
50	AGTGTAATGT	TGGCACGTGC	ACTGGACGCC	CGCTTCTTGA	GGTGGTGCCG	CGTGATCAGC	480
	CCTTGGTCTA	TCACAGCCCC	GACCACCCGG	TGCCTCAGAC	GCCGCTCCCG	ATTCAACACC	540
	CGCCGGCGTT	TGAACAGCTT	CTTCTTCAGC	TCCGTTCGGG	GCCGGTTGAT	CTTTCCCCCC	600
	GGAGCTCCCA	TAGTCGCGAT	TCCACTCCAG	TTCACGGTCC	GTACTTCCGC	TCAGCGCCGG	660
	ATCCGCGGGC	TCCGCCCCGG	CCTTCCGCGG	GCCAATCGCA	ACTCGGGGGC	GGGTCCTCGG	720

GCTATATAAA GGAGCTCCGC GGTGCGGGAG GCCTTTCGGA GGGTGGTGAG CTAGTAAGTG 780 TGGTTTTAGC TGTAGTAGCC AG 802

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 29:

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:807 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

10

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 15 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

25

20

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 29:

	CCCCGTCCGC	GCGTGGTGGC	TGCTGCTGTG	CATGTCCCTG	CGATGGGAGT	CTTGTGCCCA	60
30	GCCTGTCAGT	TTCCTCCCCA	GGGCAGAGCT	CCCCTTCCTG	CAAGAGTCTG	GGAGGCGGTG	120
	CAGGCTGTCC	TGGCTGCTCT	GGGGAAGCCG	AGGGACAGCC	ATAACACCCC	CGGGACAGTA	180
	GGTCTGGGCG	GCACCACTGG	GAACTCTGGA	CTTGAGTGTG	TTTGCCTCTT	CCTTGGGTAT	240
	GAATGTGTGA	GTTCACCCAG	AGGCCTGCTC	TCCTCACACA	TTGTGTGGTT	TGGGGTTAAT	300
	GATGGAGGGA	GACACCTCCT	CATAGACGGC	AGGTGCCCAC	CTTTCAGGGA	GTCTCCCAGC	360
35	ATGGGCGGAT	GCCGGGCATG	AGCTGCTGTA	AACTATTTGT	GGCTGTGCTG	CTTGAGTGAC	420
	GTCTCTGTCG	TGTGGGTGCC	AAGTGCTTGT	GTAGAAACTG	TGTTCTGAGC	CCCCTTTTCT	480
	GGACACCAAC	TGTGTCCTGT	GAATGTATCG	CTACTGTGAG	CTGTTCCCGC	CTAGCCAGGG	540
	CCATGTCTTA	GGTGCAGCTG	TGCCACGGGT	CAGCTGAGCC	ACAGTCCCAG	AACCAAGCTC	600
	TCGGTGTCTC	GGGCCACCAT	CCGCCCACCT	CGGGCTGACC	CCACCTCCTC	CATGGACAGT	660
40	GTGAGCCCCG	GGCCGTGCAT	CCTGCTCAGT	GTGGCGTCAG	TGTCGGGGCT	GAGCCCCTTG	720
	AGCTGCTTCA	GTGAATGTAC	AGTGCCCGGC	ACGAGCTGAA	CCTCATGTGT	TCCACTCCCA	780
	ATAAAAGGTT	GACAGGGAAA	AAAAAA				807

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 30:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:777 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear 50

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

5 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

10

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 30:

	CTCTCTGCCA	GCTGATGTGC	CCTGTTGCCC	CCCACCCCAT	CCCGCACAGA	ACCATCCCTG	60
	CATTCCACAG	GGGACTCGGG	CAAGGGTGCC	GAAGATAGAC	AAGAGGCACA	CAGAGACAGA	120
20	CCAACTGGCA	GCCAGGCAGC	CCCAGAGGAG	AGAGACATTC	AGACAGAGGA	AAGTCTCCCT	180
	GCCCCTCATT	CCTTCCAAGA	TGAGAAAAAC	TTGCCGCCAC	CCCCGACAC	TGATGCCAGG	240
	GAGGTGGGAG	GAAGAAGTGG	GAAATTTCCC	TTCCCAGTAC	CCCCAAGAAC	GTCTGAGCCT	300
	TCAATGTTGA	ATTTTTTCTT	TATTAAAATT	ACTTTTATCT	TATAAAATCA	ACTAATCAAA	360
	AATGATATAG	ACGACAGCAC	TGGCTCTGTG	AAGGTGGCAT	CTTTCTGGGC	AGGCAGGCCA	420
25	TGGGGCATGG	AGGAGGGTGC	AAAGATATGG	GTTGCTGTCT	TCTGGCCTCC	AGCTGCATGG	480
	AGGCCGGCCC	AGGGTCTAGG	GTGTGCACTG	GGCAAGGGCA	GGGCGGCAGG	TGTCAGGCCG	540
	GCTTGGACAA	TGAAACCCTG	ACCTTGCTGC	ATTCCTTTTG	CTTCCACCAC	CACTAGCTTC	600
	TTTGGAATCT	TGGGGTGGG	GTCATCTTTG	GGGATTATGG	CTGCCACCCG	GGATTTGAGT	660
	GTAGGGAGTG	TGGGAGCAGC	CTTGGCAGAT	GGGGCACCCG	TGCCCTGCAG	GTGTTGACAA	720
30	GATCCGCCAT	CTGTAATGTC	CTTGGCACAA	TAAAACCAAA	TGTCAGTTTC	AAAAAA	777

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 31:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:501 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

50

35

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

WO 99/46375

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 31:

CCGGATTCCG CCCCGCCCGC TGCGATCCGG TTCCGCTCCC CACAACCCGC TCTGTGGCGG 60 120 GGCTTCCGGT CGGGAGGGTC CGCCAGCTCT CGCGTCCTTT GCTGGGTCCA GACACCGGTT CCGTTGCAAA CATTTTTAAA GGGCTGGTTA TTCTTCCTGA AATGAGTTTG GTGATTAGAA 180 ATCTGCAGCG AGTCATCCCC ATCAGGAGAG CGCCACTTCG CAGTAAGATC GAGATTGTAA 240 300 GGAGGATTTT AGGAGTGCAG AAATTTGACC TGGGGATCAT CTGTGTTGAC AACAAGAATA TTCAGCACAT TAATAGAATC TACAGAGATA GAAATGTCCC AACCGATGTG CTTTCTTTTC 360 CATTTCATGA GCATCTGAAA GCAGGTGAAT TTCCCCAGCC TGATTTTCCA GATGACTACA 420 480 ATTTGGGAGA CATTTTCCTA GGAGTGGAGT ATATCTTCCA TCAGTGTAGA GAAGATGAAG ATTACAATGA CGTCCTGACT G 501

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 32:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

- (A) LÄNGE:1104 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

30

35

5

10

15

20

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 32:

40 ATTTTGACCC TAAACTTTTG GAAGGAAAG TAAAGGAGGA TCCTGACCAG GGGGAATCCA TGAAACCTTT AACCTTTGCA AGGTTCTACT TGCCAATTCT GGTTCCCAGC GCAAAGAAGG 120 CCATATACAT GGATGATGAT GTAATTGTGC AAGGTGATAT TCTTGCCCTT TACAATACAG 180 CACTGAAGCC AGGACATGCA GCTGCATTTT CAGAAGATTG TGATTCAGCC TCTACTAAAG 240 TTGTCATCCG TGGAGCAGGA AACCAGTACA ATTACATTGG CTATCTTGAC TATAAAAAGG 300 45 AAAGAATTCG TAAGCTTTCC ATGAAAGCCA GCACTTGCTC ATTTAATCCT GGAGTTTTTG 360 TTGCAAACCT GACGGAATGG AAACGACAGA ATATAACTAA CCAACTGGAA AAATGGATGA 420 AACTCAATGT AGAAGAGGGA CTGTATAGCA GAACCCTGGC TGGTAGCATC ACAACACCTC 480 CTCTGCTTAT CGTATTTTAT CAACAGCACT CTACCATCGA TCCTATGTGG AATGTCCGCC 540 50 ACCTTGGTTC CAGTGCTGGA AAACGATATT CACCTCAGTT TGTAAAGGCT GCCAAGTTAC 600 TCCATTGGAA TGGACATTTG AAGCCATGGG GAAGGACTGC TTCATATACT GATGTTTGGG 660 AAAAATGGTA TATTCCAGAC CCAACAGGCA AATTCAACCT AATCCGAAGA TATACCGAGA 720 TCTCAAACAT AAAGTGAAAC AGAATTTGAA CTGTAAGCAA GCATTTCTCA GGAAGTCCTG 780

```
GAAGATAGCA TGCGTGGGAA GTAACAGTTG CTAGGCTTCA ATGCCTATCG GTAGCAAGCC 840
ATGGAAAAAG ATGTGTCAGC TAGGTAAAGA TGACAAACTG CCCTGTCTGG CAGTCAGCTT 900
CCCAGACAGA CTATAGACTA TAAATATGTC TCCATCTGCC TTACCAAGTG TTTTCTTACT 960
ACAATGCTGA ATGACTGGAA AGAAGAACTG ATATGGCTAG TTCAGCTAGC TGGTACAGAT1020
AATTCAAAAC TGCTGTTGGT TTTAATTTTG TAACCTGTGG CCTGATCTGT AAATAAAACT1080
TACATTTTC AAAAAAAAAA AAAA
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 33:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:810 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

15

10

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

20

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 33:

	GCCATCCTTT	ATCATCCACA	GCAATCCCAT	CTGGTTGGGA	GCACTGCTCT	GGGTCTCACA	60
	CTGCCCCTCC	TCTATCCTAG	GGAGCCTGAG	GCCCAGGGGT	GGAAAGATCC	AGTTGCGGGT	120
35	GGGGGGTÄGT	GAACCGTGCA	GGATAATGAA	AGCAACTTGC	TTTGGAAATG	ACCTACCGCT	180
	ACCCGTTGTC	TGAGACTGAG	ATTATCTCAG	ACTGTCTTCT	GGCTTCTGCC	AAAACACTCC	240
	CTTAACAGAA	AGCACCGAGG	GGATGGGGGT	AGGGGGGTTG	GGGAGAGTGA	GGCTTGAGTG	300
	TGAAGGAAGT	CTCATATATG	CAGAGCTGAA	ATCTCCCTCT	TTGTATGTCC	ACACTTTTGT	360
	CTTGTTCTCT	AGACTGATTC	TTGCTATTCC	AAATCCTCTT	CCACGTTGAC	AGCCCTTCAG	420
40	ATATTTCAAC	ACTCCTCTCA	GCATCCTCCA	CTTCCCCCAT	CTCTCCAAGC	TGAACTTGGT	480
	TCACAGGGTG	GGATTGTGTA	TGTGCATGCA	GGAGGTGGGG	GTGGACAGTG	CCCTGGGCTG	540
	GAATCCCCCT	TAGTTCTAAG	TGCCTCCTTG	CCCGCAGCTT	CGAGAGCTGT	GCCCAGGAGT	600
	GAACAACCAG	CCCTACCTCT	GTGAGAGTGG	TCACTGCTGC	GGGGAGACTG	GCTGCTGCAC	660
	CTACTACTAT	GAGCTCTGGT	GGTTCTGGCT	GCTCTGGACT	GTCCTCATCC	TCTTTAGCTG	720
45	CTGTTGCGCC	TTCCGCCACC	GACGAGCTAA	ACTCAGGCTG	CAACAACAGC	AGCGGCACGT	780
	GGAAATCAAC	TTGTTGGCCT	ATCATGGGGC				810

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 35:

- 50 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:826 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung
 hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

10

15

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 35:

20 TGGAAATCAT GGCAACTACA CAGGATGTTG CTTACCAGGA CGGAGTTTTG GTATCTTAGT 60 120 ACTGAAGTTA GCACTATGTT TACATGCAAA AGATTAAGGA AAAAACCCTT AAAGTGGACA 180 GGTATCCAAA GTTCATTTTC TGTGACTCAT CAAAGTGACA AAAGACTTGT AACAACTTTG CCTGGACTTT TTTCATTTTA CAACAGTTCA TCCATTCACA ATGATTTTGT TCTCTGCTCC 240 25 ATATTTTTA ATCCCTTAAG CATTTGATGA AACACTCTTT AGTGCTATAT GCATTTTCTT ACTITIGITA AAAATGIGAC AATTGICAAA AAATGCACTA AAATGIAAAT GGAGATIGAA 360 CAAGTTCACT TTCCAGCTTA TAGGCAACTT TATACAGACT TGAACATTTT CTCCAGTTGT 420 TTAGTAAAAG TGAAAGAGAA AGGGTTTTTC CTGCCACAGG ATATAACTTT TTTTTATATA 480 ACAAGCATAA CACACCACTG CTTTTGGTGG AAAAGTGCAG AATAGTATGT ACCTTTTATG 540 30 AAGAAAATG TAATTTACAA TATTCAGTGA GAATGTTACT GCTGATTTTC TTTTCCAAGG TGTAGAATAT TCTTTGATTT ATAGAATTCA TTTTTGACCC AGATGATGGT TCCTTTACAG 660 AACAATAAAA TGGCTGAACA TTTTCACAAA TAGAGTGTAA CGAAGTCTGG ATTTCTGATA 720 CCTTGTCATT TGGGGGGATTT TATTTTACTT TGTTGCTTTA AAATTCAATG CAGAGAAGTT 780 GTTGACTGTA GGGGAAATAA AGTTAATTCA AATTTTGAAA AAAAAA 826

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 36:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:578 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

50

35

40

(vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 36:

10	GTTCTTAACT	GTTCCATTTT	CCGTATCTGC	TTCGGGCTTC	CACCTCATTT	TTTTCGCTTT	60
	GCCCATTCTG	TTTCAGCCAG	TCGCCAAGAA	TCATGAAAGT	CGCCAGTGGC	AGCACCGCCA	120
	CCGCCGCCGC	GGGCCCCAGC	TGCGCGCTGA	AGGCCGGCAA	GACAGCGAGC	GGTGCGGGCG	180
	AGGTGGTGCG	CTGTCTGTCT	GAGCAGAGCG	TGGCCATCTC	GCGCTGCGCC	GGGGGCGCCG	240
	GGGCGCGCCT	GCCTGCCCTG	CTGGACGAGC	AGCAGGTAAA	CGTGCTGCTC	TACGACATGA	300
15	ACGGCTGTTA	CTCACGCCTC	AAGGAGCTGG	TGCCCACCCT	GCCCCAGAAC	CGCAAGGTGA	360
	GCAAGGTGGA	GATTCTCCAG	CACGTCATCG	ACTACATCAG	GGACCTTCAG	TTGGAGCTGA	420
	ACTCGGAATC	CGAAGTTGGA	ACCCCCGGGG	GCCGAGGGCT	GCCGGTCCGG	GCTCCGCTCA	480
	GCACCCTCAA	CGGCGAGATC	AGCGCCCTGA	CGGCCGAGGC	GGCATGCGTT	CCTGCGGACG	540
	ATCGCATCTT	GTGTCGCTGA	AGGCCTCCCC	CAGGGACC			578
20							

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 37:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:799 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

35

25

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 40 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 37:

	. ,						
45							
	AGCTTTTGTT	CACACTTTAA	ATAGCAGTCC	CAGAATGATT	TCACTACAGA	CTCTCTGGAA	60
	AGCCTGGGAG	CTGAATTCCG	GAAGATCCCC	ACATCGATGA	AAGCAAAGCG	AAGCACCAAG	120
	CCATCATCAT	GTCCACGTCG	CTACGAGTCA	GCCCATCCAT	CCATGGCTAC	CACTTCGACA	180
	CAGCCTCTCG	TAAGAAAGCC	GTGGGCAACA	TCTTTGAAAA	CACAGACCAA	GAATCACTAG	240
50	AAAGGCTCTT	CAGAAACTCT	GGAGACAAGA	AAGCAGAGGA	GAGAGCCAAG	ATCATTTTTG	300
	CCATAGATCA	AGATGTGGAG	GAGAAAACGC	GTGCCCTGAT	GGCCTTGAAG	AAGAGGACAA	360
	AAGACAAGCT	TTTCCAGTTT	CTGAAACTGC	GGAAATATTC	CATCAAAGTT	CACTGAAGAG	420

AAGAGGATGG	ATAAGGACGT	TATCCAAGAA	TGGACATTCA	AAGACCAAGT	GAGTTTGTGA	480
GATTCTAACA	GATGCAGCAT	TTTGCTGCTA	CCTTACAAGC	TTCTCTTCTG	TCAGGACTCC	540
AGAGGCTGGA	AAGGGACCGG	GACTGGAAAG	GGACCAGGAC	TGAACAGACT	GGTTACAAAG	600
ACTCCAAACA	ATTTCATGCC	CTGTGCTGTT	ACAGAGGAGA	ACAAAATGCT	TTCAGCAAGG	660
ATTTGAAAAC	TCTTCCGTCC	CTGCAGGAAA	GGATTGACGC	TGATAGAAGA	GCCTGGACAG	720
ATGTAATGAG	AACTAAAGAA	AACGATGGCT	GGAGATGACA	TTTATCCAGG	GTCACTTTGT	780
CAGGCCCTAG	GACTTAAAT					799

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 39:

10

15

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1743 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
 - (C) STRAING, elizei
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 39:

	AATTTATTT	TTTTTCATGG	TCTGTCAGGT	TTTATTTATA	GAGTCTGGTG	AACTTGAACT	60
35	AGAGAAAGCT	GCAAAAAGTG	GTTTGGAGAG	CATGGCAGGG	CCATGGAGAA	GGGCTAATAG	120
	AAGCAGGTCC	CTTGCCCAGA	CCCTCAGGGA	GCCCTTTTGG	TGGATAGCGG	ACACCTGAGG	180
	CAGGAGGTGG	CAGGGGCCAA	GTCCAGGCAG	GCAGCAGCAG	GGCTGCAACT	GAGAGCTGAG	240
	GCTGGAGAGG	TAGCGCTCGC	CCTAACCTGA	TCCTGCAGGT	CTCAGGCCCT	GGGGTCATAT	300
	ACTCGCCCCA	TGAAGACAGG	GAACTTGTGC	TGCTGGTCCC	AGAGCACGAA	GAGGAAGGGC	360
40	TGCTGCACTT	CAAAGACCAG	CAGGGTGCGG	GCCACAGAGA	TGGCGGAGGC	TGCAGCCGCC	420
	TCCACCCCAG	TCTCTGTCAG	TTCCAGCACT	GTCTGGTGCT	GCATCGCAGA	AACCTGAAGA	480
	TCTGGGTCCT	CTGTCAGCCC	ACACAGGTTA	AGGTCATAAG	AAAAATCGAA	GAATTCCAAT	540
	TTCTCCATGA	TTGAGAGCAT	ATCCTGGCTG	GTCGTCACTT	TGATGCGGGG	TAGTGTTAGG	600
	AGAGTGGGCT	GGAACTTGGA	CATCTCCAGT	TTCTCCATGA	TGGCCTTGAA	AACAGAAGGG	660
45	CTGAGAGCCT	GTTCCATGTC	TTCAAGACGA	TGTTTCAGGT	TCTGGGGTAC	CAGGATCACC	720
	AAACTCAGAT	TGTGGGAGAG	CTGCAGCTGC	CCCACCTTGG	CTTTCAAAGT	TTGGTCAATG	780
	AAATGGGCCA	CAGGGTACTT	CTTGCTATTC	ATCATGGGCA	CTTTTATAAC	TGAGTTTTTG	840
	AAGTGAAAGG	GTTCCATTCT	GGTTTTCTTG	GGATCAAATG	TTGTCTTCCA	CTTGGCACTC	900
	AGGTAGATAG	CATTGAGGAG	GACAAGGCGG	GTATCGGAGG	GCAGACTGTC	TAGCAGCCGG	960
50	CTGATCTTGT	TGTTGGTGTT	CTTGGCCACC	CAGGTGTTGA	TGAGCTCCAA	AGTTGAATAG	1020
	CAAGAAGTAC	CCTGTGGCCC	ATTTCATTGA	CCAAACTTTG	AAAGCCAAGG	TGGGGCAGCT:	1080
	GCAGCTCTCC	CACAATCTGA	GTTTGGTGAT	CCTGGTACCC	CAGAACCTGA	AACATCGTCT	140
	TGAAGACATG	GAACAGGCTC	TCAGCCCTTC	TGTTTTCAAG	GCCATCATGG	AGAAACTGGA:	1200

WO 99/46375 128 PCT/DE99/00722

```
GATGTCCAAG TTCCAGCCCA CTCTCCTAAC ACTACCCCGC ATCAAAGTGA CGACCAGCCA1260
GGATATGCTC TCAATCATGG AGAAATTGGA ATTCTTCGAT TTTTCTTATG ACCTTAACCT1320
GTGTGGGCTG ACAGAGGACC CAGATCTTCA GGTTTCTGCG ATGCAGCACC AGACAGTGCT1380
GGAACTGACA GAGACTGGGG TGGAGGCGGC TGCAGCCTCC GCCATCTCTG TGGCCCGCAC1440

CCTGCTGGTC TTTGAAGTGC AGCAGCCCTT CCTCTTCGTG CTCTGGGACC AGCACCAA1500
GTTCCCTGTC TTCATGGGGC GAGTATATGA CCCCAGGGCC TGAGACCTGC AGGATCAGGT1560
TAGGGCGAGC GCTACCTCTC CAGCCTCAGC TCTTCAGTTG CAGCCCTGCT GCTGCCTGC20
TGGAATTGGC CCCTGCCACC TCCTGCCTCA GGTGTCCGCT ATCCACCAAA AGGGCTCCCT1680
GAGGGTCTGG GGCAAGGGAC CGTGCTTCTA ATTAAGCCCT TCTTCCAATG GGCCTTGCAT1740

GGC 1743
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 41:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1183 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 25 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 30

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 41:

```
GCCAATCGAA TCGTCCTGGG AGGCTTTTCA CAGGGCGGGG CCCTGTCCCT CTACACGGCC
     CTCACCTGCC CCCACCCTCT GGCTGGCATC GTGGCGTTGA GCTGCTGGCT GCCTCTGCAC 120
    CGGGCCTTCC CCCAGGCAGC TAATGGCAGT GCCAAGGACC TGGCCATACT CCAGTGCCAT 180
     GGGGAGCTGG ACCCCATGGT GCCCGTACGG TTTGGGGCCC TGACGGCTGA GAAGCTCCGG 240
40
     TCTGTTGTCA CACCTGCCAG GGTCCAGTTC AAGACATACC CGGGTGTCAT GCACAGCTCC 300
     TGTCCTCAGG AGATGGCAGC TGTGAAGGAA TTTCTTGAGA AGCTGCTGCC TCCTGTCTAA 360
     CTAGTCGCTG GCCCCAGTGC AGTACCCCAG CTCATGGGGG ACTCAGCAAG CAAGCGTGGC 420
     ACCATCTTGG ATCTGAGCCG GTCGAGCCCC TGTCCCCACC CTTCCTGACC TGTCCTTTTC 480
45
     CCACAGGCCT CTGGGGGCAG GTGGCAAGGC CTGGCCGGGC CTTCCTTCCT GGCCTTAGCC 540
     ACCTGGCTCT GTCTGCAGCA GGGGCAGGCT GCTTTCTTAT CCATTTCCCT GGAGGCGGGC 600
     CCCCCTGGCA GCAGTATTGG AGGGGCTACA GGCAGCTGGA GAAAGGGGCC CAGCCGCTGA 660
     CCCACTCACT CAGGACCTCA CTCACTAGCC CCGCTTTGGG CCCCCTCCTG TGACCTCAGG 720
     GTTTGGCCCA TGGGGCCCTC CCAGGCCCCT GCCCCAACTG ATTCTGCCCA GATAATCGTG 780
     TCTCCTGCCT CCACTCAGCT GCTTCTCAGT CATGAATGTG GCCATGGCCC CGGGGTCCCC 840
50
     TTGCTGCTGT GGGCTCCCTG TCCCTGGGCA GGAGTGCTGG TGAGGAGGTG GAGCCTTTTG 900
     AGGGGGGCCT TCCCTCAGCT GTTTCCCCAC ACTGGGGGGC TGGGCCCTGC CTCCCCGTTA 960
     CCCTCCTTCC CTGCAGGCCT GGAGCCTGTA GGGCTGGACT GAGGTTCAGG TCTCCCCCCA1020
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 42:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:768 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

15

25

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 42:

30	GTTTTTTTT	TTACTGCAGA	AAATTGGTGG	TATTTTCACA	TTCATAGTGT	TTCTATCCAA	60
	TTTCAGTACC	CACATTTAAT	GAGGAAAAA	TGTTTTACCA	ATGAAGGAGG	AATTCTTAAA	120
	TTAGCTGTAA	TGTTAGGTTG	GAGAAAATTT	GGTATTTAGG	GTATTTTCAA	GGTACCATCA	180
	AATCAGATTT	CTGTTTTTT	GTTAAAAAAA	ATTTTTTAA	TCAGTATTGT	TTTTACAAGT	240
	AATATACTTT	GAAACTCTTG	AACTAATAGT	CTCAAAAACT	CTAGAGGACA	GTCTGAGAAC	300
35	ACGTATTTCT	ATTGTTCTAA	ATAAATACAT	GTTTTTGAAT	AGTTCAATCA	TGAATTATTG	360
	ACTATGTCTT	CATCAAAAGT	GTTAATCCCT	CTCAGGGTCT	CTGGTGAAGA	CCTTCAAGAG	420
	TTTGGTTTTT	TCTCCCAGGA	AATTGGAAGG	TAGAATTGTA	AATTCATAGA	ACTTCTTTTA	480
	TAATGGTGTA	CCTCAGCAGC	TGCCTTTCAA	TTTATGCCAA	GTCCTTACAG	AGTTTATACT	540
	TGAATAGTAA	ATATGTCTTC	TGAGTTTTAC	AGTGTCTTAA	ACTCAATGCA	CATTTTTTT	600
40	TCTTCTTTTT	CCACCCCTTC	TTGTTTGTAG	TTCATTATAC	CTGTCCTATT	ACAGAACTGA	660
	TTTCCTTCCT	GGCTGTACAT	GTTGGGGTGC	TGGATTTTTT	TCCGTGTCTT	TAGTCTTCGG	720
	ATACATGTTC	TCTTCTTTAG	CTTGTGGTGA	ATACAGTAAT	TTGCATTG		768

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 43:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1029 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

50 (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 10 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 43:
- CCCTGCTGTG AAGTCCTGGC AGGTGTTGGT AATGTGTGGA AATGCAGTCA GCAAGTTTGC TGGGGAGTTT GATAAAAGTA TAAAACAAAA CAAAAAAAGC CTCGGTATAA TTTTGTTCCA 120 20 CGACTTCTTC TGTAGCTTTA CACCAGAAGG AAGGAATGGG CTACAGCAGG TAGTGGAGGA 180 AGAGGGGGT GAGCAGGTGT ATTAAAATAG CTTACGGGTA AGGCCTAAAA GGTCACCCCT 240 CGGCCCCTC TCCAAAAGAA GGGCATGGGC ACCCCCAGGA GAGGATGGCC CCAAAAACCT 300 TATTTTTATA CATGAGAGTA AATAAACATA TTTTTTTTAC AAAAATAACT TCTGAATTTA 360 TCAGTGTTTT GCCGTTAAAA ATATTCCTCT ATAGTAAATT ATTTATTGGA AGATGACTTT 420 TTTAAAGCTG CCGTTTGCCT TGGCTTGGTT TCATACACTG ATTTATTTTT CTATGCCAGG 480 25 CAGTAGAGTC TCTCTGCCTC TGAGGAGCAG GCTACCCGCA TCCCACTCAG CCCCTCCCTA 540 CCCCTCAAGA TTTGATGAAA ATTCCAACCA TGAGGATGGG TGCATCGGGG AAGGGTGAGA 600 AGGAGAGCCT GCCTGCTCAG GGATCCAGGC TCGTAGAGTC ACTCCCTGCC CGTCTCCCAG 660 AGATGCTTCA CCAGCACCTG CCTCTGAGAC CTCGCTCTCT GTTCCAGCAA CCCTGGTTGG 720 30 GGGGTCAGAC TTGATACACT TTCAGGTTGG GAGTGGACCC ACCCCAGGGC CTGCTGAGGA 780 CAGAGCAGCC AGGCCGTCCT GGCTCACTTT GCAGTTGGCA CTGGGTTGGG GAGGAAGAGA 840 GCTGATGAGT GTGGCTTCCC TGAGCTGGGG TTTCCCTGCT TGTCCAGTTG TGAGCTGTCC 900 TCGGTGTTAC CGAGGCTGTG CCTAGAGAGT GGAGATTTTT GATGAAAGGT GTGCTCGCTC 960 TCTGCGTTCT ATCTTCTCT TCCTCCTTGT TCCTGCAAAC CACAAGATAA AGGTAGTGGT1020 35 **GTGTCTCGA** 1029
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 44:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:736 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 45 (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 50 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

WO 99/46375

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 44:

10	ATTCCTGGGT	TGAAATATTT	TGTAGGGATT	GCTTATTATA	TTATTTTAGC	TGATGAACCT	60
	CAGGACAACG	GCTACAGACA	CACACATACA	TACACGCACA	CAAAATCTCA	GCTGTTGAAG	120
	AGTGGGCTTG	GAATCAGACT	TCTGTGTCCA	GTAAAAAACT	CCTGCACTGA	AGTCATTGTG	180
	ACTTGAGTAG	TTACAGACTG	ATTCCAGTGA	ACTTGATCTA	ATTTCTTTTG	ATCTAATGAA	240
	TGTGTCTGCT	TACCTTGTTT	CCTTTTAATT	GATAAGCTCC	AAGTAGTTGC	TAATTTTTTG	300
15	ACAACTTTAA	ATGAGTTTCA	TTCACTTCTT	TTACTTAATG	TTTTAAGTAT	AGTACCAATA	360
	ATTTCATTAA	CCTGTTCTCA	AGTGGTTTAG	CTACCATTCT	GCCATTTTTA	ATTTTTATTT	420
	AATTTTATTT	GCTTGAGCAC	ACTGATCAAC	CACTGAACTG	CCTTCTTCCA	TTGTCCTGCA	480
	ATGATATAAG	GGTTACATTT	TTGTGTATAT	GGCTTTCATA	GTTGGGATTT	CAGAGCACTG	540
	ATACCAGATA	TTTTCAGTTT	GTTCTCTGGG	GGAATTTCAT	TTGCATCTAT	GTTTTTAGCT	600
20	ATCTGTGATA	ACTTGTTAAA	TATTAAAAAG	ATATTTTGCT	TCTATTGGAA	CATTTGTATA	660
	CTCGCAACTA	TATTTCTGTA	AACAGCTGCA	GTCAAAAATA	AAACACTGAA	AGTTTTCATT	720
	TTGCAGTGGA	AAAAA					736

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 46:

25

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1159 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 30 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 35 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

45

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 46:

	GGACCGTGTG	TCGGCCGTGG	CGCTGCCCAA	GCTGCCCATC	TCGCTCACCA	ACACCGACCT	60
50	CAAGGTGGCC	AGCGACACAC	AGTTCTACCC	TGGCCTCGGG	CTGGCCCTGG	CCTTCCACGA	120
	CGGCAGCGTC	CACATCGTGC	ACCGGCTCTC	ACTGCAGACC	ATGGCCGTCT	TCTACAGCTC	180
	CGCGGCCCCG	AGGCCTGTGG	ATGAGCCGGC	CATGAAGCGC	CCCCGCACCG	CGGGCCCCGC	240

WO 99/46375 132 PCT/DE99/00722

```
CGTCCACTTA AAGGCTATGC AGCTATCGTG GACGTCACTG GCCCTGGTGG GGATTGACAG 300
     CCACGGGAAG CTGAGCGTGC TCCGCCTCTC ACCTTCCATG GGCCACCCGC TGGAGGTGGG 360
     GCTGGCGCTG CGGCACCTGC TCTTCCTGCT GGAGTACTGC ATGGTGACCG GCTACGACTG 420
     GTGGGACATC CTGCTGCACG TGCAGCCCAG TATGGTACAG AGCCTGGTGG AGAAGCTGCA 480
     CGAGGAGTAC ACGCGCCAGA CCGCTGCCCT GCAGCAGGTC CTCTCCACCC GGATCCTGGC 540
     CATGAAGGCC TCGCTCTGCA AGCTGTCGCC CTGCACGGTG ACCCGCGTGT GCGACTACCA 600
     CACCAAGCTC TTCCTCATCG CCATCAGCTC CACCCTGAAG TCGCTGCTGC GCCCCCACTT 660
     TCTCAACACG CCTGACAAGA GCCCCGGCGA CCGGCTGACC GAGATCTGCA CCAAGATCAC 720
     CGACGTCGAC ATTGACAAGG TCATGATCAA CCTCAAGACG GAGGAATTTG TGCTGGACAT 780
     GAACACACTG CAGGGCGCTG CAGCAGCTCT TGCAGTGGGT GGGCGACTTC GTGCTGTACC 840
10
     TGCTGGCCAG CCTACCCAAC CAGGGTTCCC TGCTGAGGCC GGGCCACAGC TTTCTGCGGG 900
     ACGGCACCTC GCTGGGCATG CTTCGGGAAT TGATGGTGGT CATCCGCATC TGGGGCCTTC 960
     TGAAGCCCAG CTGCCTGCCC GTGTATACGG CCACCTCGGA TACCCAGGAC AGCATGTCCC1020
     TGCTCTTCCG CCTGCTCACC AAGCTCTGGA TCTGCTGTCG CGATGAGGGC CCAGCGAGCG1080
    AGCCGGACGA GGCGCTGGTG GATGAATGCT GCCTGCTGCC CAGCCAGCTG CTTATCCCCAll40
15
     GCCTGGACTG GCTGCCAGC
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 47:

- 20 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:690 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

25

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

30

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 35 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 47:

	AGAGCGGCCG	CCCCTCTTTT	TTTCTCTTTC	TTTTTTTTT	TTTTTGCATA	TCAGAAATGC	60
	ATTTTAATTT	TTATTTGAAA	ACAACTTAAA	TTTTTAGACA	AATGATTTTA	GTATATAAAT	120
45	TTGCTTTTGT	TTTTATACAG	AATATAAAGA	TTTCCCTCAT	TAATCTTCCA	TGTGAAGGGT	180
	ATTACAAGCC	TGGAGGAAGA	TACTTTCTGC	ACACAAGTAT	GTATCTTATG	TGTGCAGTAT	240
	TGGAAACCAA	TGGTGTAGTG	CTCCTACACA	TAAATGGGGT	CAAGTGACAT	CACAAATTAA	300
	AAGGGGGAAA	GAGAAATATT	CTAGTTAATC	AGATGCAAGA	AGCAAACAAG	ACGCAAAAAC	360
	TGTGCAAATA	AGACCAAGCC	AGTAACTTTA	GTTACGACAC	TGCAGATTAC	ACTGGAATAA	420
50	CAGGTTTGTG	AGGCTATAGT	GTGCACCACA	TTAAAACAGC	AAGAAAGAGC	TATTTATATA	480
	GAAAGGCTGG	AATGAGGGAT	TTTTACTAAA	GCAAATTAAC	TTCTTGTCAA	CTGCCAAAAC	540
	AAAACAAAAC	TGAGCATATG	AGTGTTAGTA	TACTGAAGGC	ATGTTATACC	AGTTTCTGTG	600
	CAGCATGCTA	AAAGTTAGAA	CTTCTTCACT	GGTGCTTATC	AATCATTAAT	AGTCACGTTT	660

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 51:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1186 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

10

5

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

15

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 20 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 51:

	ACCATAGATT	TATTTTAAAA	GGGAAAATCT	CACACATAAT	TAAGCAGTGG	AAAATGTGCT	60
	CAATGCTATG	GTGCGTCAGG	CCCTCTGTCT	ACCAGGTTTC	TCCCGCTTTC	TGCAGAGCTG	120
30			CAGGTGAACT	TGGTCCATCT	TTCCTTCTTC	CTTTTTTTGC	180
-	ACATTTGCAT	TTATATCTTC		AGAAACAAAT	TATTTATAAT		240
	ATATAAAGGA	ACAAAAGATG		TGCTTCCTAG		AAGTCCATGT	300
	TACAGAAACT				AACCTTGTCC		360
	TGAATACTTA	TTTGTCTTTT	AAACTCCCCT		ATCATCTTCG		420
35	GTTGTTTCAT	TGTGAATCAG	GGGAAAATGT			TCTTATTACC	480
-	AAATGTACAA				GGGTTCACTG		540
	TAAAAATCAT				CAAGAACTAA		600
	AGTCAGCGTC	000110			TTTCACTAAA		660
	GGTCTGTCTG	GATGTAAACC			AGAATCATAT		720
40	CTTGGCACTC	CTGCATAGCT					780
40	TCTATGCAGA	TAATACATGT	TTTTAAATAC	TGTTTTCTGT		I II I O I I I I O I I I	840
	CTCAAATTGG	GGACTGAGGA		TGGTTACCCC		CCATATTCTT	900
	CTTGCTGCTT	TTCAACCCCA				TGTGCGTGCC	200
				GATTGACGGT			
4.5	CTTCAAGTTT	CAGAAAACTT	TCCCAATCAT			ACCCAAGAGT1	
45	CAAAGTTATT	ATTTTCTCCG	AACGTGTTTG		TTATATTTTG		
	CCTTTATGGT	ATATAAGCTG	TAGTGCATAC			GGTCAGTAAT1	
	TTATGTACAT	GTATTCCACA	TTTTAGTGTG	CTTGAAGTGA	CAATCC]	186

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 52:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1029 Basenpaare

- (B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 10 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 52:

	GGGAGAAGGA	GGAGGCCGGG	GGAAGGAGGA	GACAGGAGGA	GGAGGGACCA	CGGGGTGGAG	60
	GGGAGATAGA	CCCAGCCCAG	AGCTCTGAGT	GGTTTCCTGT	TGCCTGTCTC	TAAACCCCTC	120
	CACATTCCCG	CGGTCCTTCA	GACTGCCCGG	AGAGCGCGCT	CTGCCTGCCG	CCTGCCTGCC	180
25	TGCCACTGAG	GGTTCCCAGC	ACCATGAGGG	CCTGGATCTT	CTTTCTCCTT	TGCCTGGCCG	240
	GGAGGGCCTT	GGCAGCCCCT	CAGCAAGAAG	CCCTGCCTGA	TGAGACAGAG	GTGGTGGAAG	300
	AAACTGTGGC	AGAGGTGACT	GAGGTATCTG	TGGGAGCTAA	TCCTGTCCAG	GTGGAAGTAG	360
	GAGAATTTGA	TGATGGTGCA	GAGGAAACCG	AAGAGGAGGT	GGTGGCGGAA	AATCCCTGCC	420
	AGAACCACCA	CTGCAAACAC	GGCAAGGTGT	GCGAGCTGGA	TGAGAACAAC	ACCCCCATGT	480
30	GCGTGTGCCA	GGACCCCACC	AGCTGCCCAG	CCCCCATTGG	CGAGTTTGAG	AAGGTGTGCA	540
	GCAATGACAA	CAAGACCTTC	GACTCTTCCT	GCCACTTCTT	TGCCACAAAG	TGCACCCTGG	600
	AGGGCACCAA	GAAGGGCCAC	AAGCTCCACC	TGGACTACAT	CGGGCCTTGC	AAATACATCC	660
	CCCCTTGCCT	GGACTCTGAG	CTGACCGAAT	TCCCCCTGCG	CATGCGGGAC	TGGCTCAAGA	720
	ACGTCCTGGT	CACCCTGTAT	GAGAGGGATG	AGGACAACAA	CCTTCTGACT	GAGNAAGCAG	780
35	AAGCTGCGGG	TGAAGAAGAT	CCATGAGAAT	GAGAAGCGCC	TGGAGGCAGG	AGACCACCCC	840
	GTGGAGCTGC	TGGCCCGGGA	CTTCGAGAAG	AACTATAACA	TGTACATCTT	CCCTGTACAC	900
	TGGCAGTTCG	GCCAGCTGGA	CCAGCACCCC	ATTGACGGGT	ACCTCTCCCA	CACCGAGCTG	960
	GCTCCACTGC	GTGCTCCCCT	CATCCCCATG	GAGCATTGCA	CCACCCGGTT	TTTCGAGACC	1020
	GTGACCTGG					J	1029
40							

40

45

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 53:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:985 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10

35

50

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 53:

	ATCACTCTTT	CTCAGCTCGA	CTGGAGTTTC	TGCACCTTTG	CAGGGGCAAA	GTAAGTCCCT	60
15	GCACCCTGAA	CCACCCCCA	TTCCTGTTCA	TTTCAGCAGA	TAATGATGGA	GGGGGGGGG	120
	TGTCCATCGT	GCTGAGGGTG	TGACCGCAAG	AGGGTGAAAA	CTTCCAGCCA	ACTTTCTCAG	180
	TCCTTTCTCT	TGCGAGAGGG	AAGCCACCTG	CTATACAAAC	TAATACCCCC	TGCCTTGACC	240
	CCTTCCCCAC	GACTCAGTTG	ACAGAAGGAT	ATACTTTGTT	ATAACTTATT	ATTTTGTTCT	300
	CTGTAAATAC	AAGATGTTTA	TAGGAAATAT	GTATTCTGAA	CTCTATCTGC	AGAATGAGTC	360
20	ACTACACCAA	AATAGTTCTA	TTATTTAGAA	TGTGTTAATT	TTAAAGGGAC	CTGATAGGTA	420
	TTTATTTACA	TATGCGATCC	ACATTTGTGT	GAAAGCATGT	GATCATACTA	ACCCAGCCTC	480
	CTGGAATGTC	GCTGTACGAT	GATTGATGTC	TTTTTCTCAG	TCCATAGTTA	CAATTGTTTA	540
	GTATGCTAAT	CAGTCCAGTT	CCCTGAGGTT	TAAGATCAAA	TATAAATTAC	TCTGCTTTTC	600
	GACTCATTCA	GGTAGCATTG	TACCTGAACC	TGATTGCTAC	TTTTTCATCT	TAAATATTAT	660
25	ATTTCCTCAT	CTAATCTGCC	TTCCCCTCAT	CCACAGACAT	TTGGAGAAGG	AAATGGGAGG	720
	GTGTCTGTTA	TCCCTTTCTC	TTTGCTTTGT	CCCCGTTGTT	AGACTGGCAG	CGTCAGTTGC	780
	TCGGTGGGCT	TGGTTAGAGC	CGTGGGTGAG	GCAGGTGGCT	GGCGGGGACA	GGGAGAGGCT	840
	GAGAGGGAAG	TGGTGGCATT	TACTGCTCTG	ACACTTCCAC	TGTCCCTGCT	GGGGATGCTG	900
	GGGCCAAGGC	CTGTGGGGCC	TGTGAACTGC	ACAGCCAGGA	GCAAGGAACC	CACTAAATAC	960
30	TCCGTCACTG	CATGTCCCCT	CTACA				985

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 54:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:622 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

WO 99/46375 136 PCT/DE99/00722

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 54:

5 ATGTTTTCA TTTTTTCAT GTTATCTATC CAAGCACTGT TCCATGGTCA GCAAGTCATA 60 TTTCATAATG TGGATTTTCC AAAATAATTA TTGAATACAG CTATTCTATG GCTACTTTTA 120 GTGTTTTTGT GGTATGTGGT GTGGGAGTGT TTATGGAATT ACCAGTATCT TAAATTTTCA 180 AAGGAACCTT GGAAGTCTAT CACTCTAAAT GAAAGTCTGT CACTCTACAT GAATTATGTG 240 CTCAAATTTG ACCAACTCAG TTTAAGACAC AAAACAGTAA TTTGAAGAAG GAAAAATGAA 10 300 GAGAGTTTCT AGTTTAATGG GTTAAATTTT TGTTGTTGCA ATAGTAAGTT TAGTCTTCTT 360 ATAATATTC TAAATGAAAA ATCATAGGTA TTTGTTACCA TGTGTGAAGA TTACTTTGTT 420 AAAAGCAAAA GTGGTCGTGT GATATGCTAA ATGTTAATTA CTGATTTTAT ATGTTTAAAT CACGCCAAAC AAATTATGTC TGTGCCATCC AGGGTCTGTT GTTAATCTTT TTCTGAGTAC 540 TTGGATTGGG ATAAAGGGCT TGTACTATGC ACTTTTTATT AATGAATAAA TAGAAAACGT 600 TAGTAACAAA AAAAAAAAA AN 622

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 55:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1129 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

25

20

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

30

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 35 **(C) ORGAN**:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

40

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 55:

	GATTTTTATC	TAGAAACTAT	ATTTACTTAA	ACCCCCTCA	GGAAAGAGGT	TTTAAAATCA	60
	AAGATGGGAA	AATCGGAGAA	AATTGCCCTT	CCCCATGGCC	AGCTTGTTCA	TGGTATACAC	120
45	TTGTATGAGC	AACCAAAGAT	AAACAGACAG	AAAAGCAAAT	ATAACTTGCC	ACTAACCAAG	180
	ATCACCTCTG	CAAAAAGAAA	TGAAAACAAC	TTTTGGCAGG	ATTCTGTTTC	ATCTGACAGA	240
	ATTCAGAAGC	AGGAAAAAA	GCCTTTTAAA	AATACCGAGA	ACATTAAAAA	TTCGCATTTG	300
	AAGAAATCAG	CATTTCTAAC	TGAAGTGAGC	CAAAAGGAAA	ATTATGCTGG	GGCAAAGTTT	360
	AGTGATCCAC	CTTCTCCTAG	TGTTCTTCCA	AAGCCTCCTA	GTCACTGGAT	GGGAAGCACT	420
50	GTTGAAAATT	CCAACCAAAA	CAGGGAGCTG	ATGGCAGTAC	ACTTAAAAAC	GCTCCTCAAA	480
	GTTCAAACTT	AGATTTCAGA	TTTCAGTATG	TGTGTAAAAC	ATAATTTTTC	CCATATCCCT	540
	GGACTCTTGA	GAAAATTGGT	ACAGAAATGG	AAATTTGCCT	TGTTGCAACA	TACAATTGCA	600
	AAAGATGAGT	TTAAAAAATT	ACATACAAAC	AGCTTGTATT	ATATTTTATA	TTTTGTAAAT	660

ACTGTATACC	ATGTATTATG	TGTATATTGT	TCATACTTGA	GAGGTATATT	ATAGTTTTGT	720
TATGAAAGTA	TGTATTTTGC	CCTGCCCACA	TTGCAGGTGT	TTTGTATATA	TACAATGGAT	780
AAATTTTAAG	TGTGTGCTAA	GGCACATGGA	AGACCGATTT	TATTTGCACA	AGGTACTGAG	840
ATTTTTTCA	AGAAACAGCT	GTCAAATCTC	AAGGTGAAGA	TCTAAATGTG	AACAGTTTAC	900
TAATGCACTA	CTGAAGTTTA	AATCTGTGGC	ACAATCAATG	TAAGCATGGG	GTTTGTTTCT	960
CTAAATTGAT	TTGTAATCTG	AAATTACTGA	ACAACTCCTA	TTCCCATTTT	TGCTAAACTC	020
AATTTCTGGT	TTTGGTATAT	ATCCATTCCA	GCTTAATGCC	TCTAATTTTA	ATGCCAACAA	080
AATTGGTTGT	AATCAAATTT	TAAAATAATA	ATAATTGGGG	CCCCCCTT	1	.129

10 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 58:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:877 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 25 (vi) HERKUNFT:

5

15

20

30

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 58:

35	CACACTGAGG	GTTTTTAACA	CCATTCTCCC	CCACTTCTCT	CCTGGGTGAC	ATAAGAGAGA	60
	AATAACCTGT	AGTACAGCAG	CTAAAGTATT	CTCCTTTCAG	AGAATTTTTT	TGGAGGTCTC	120
	TAATATATAT	TTCCCCCTTG	TCTCTGTGAT	CTCTTATTTA	TACTATATTA	TTGTCCCATG	180
	TACTTTCTAA	ACTGAGCTTG	GAACATTTAG	TATTCCTGCA	ATTGGACTTC	CCACTTAACA	240
	ATTATACAGA	CTTTGCTTTT	AGAAATAGAT	TAGGTTCCAA	ACAGAAAGTT	CAAGTGTAAC	300
40	AACAACAATA	AAAATAGATT	ATGAAACAGG	CTATAATTGG	CTCTTTTGGA	TTTGATAGGG	360
	GCAAGATGAA	AGGCAACTTT	CTTGCTTTTG	AAATCATGTT	GGGTAAGAGG	TAAGGAATCC	420
	AGCTACAATT	TTATTAGTGC	TTGAAACGGG	CTTCCTTGAA	TTCTCCAGGC	CCTATCATTT	480
	TTTTTTTTCT	TACTAATCAG	AAGAGAGCTG	GGGTAGAAGC	CCCATGTTTG	TATTCCATGA	540
	AACACGTCGG	GTTGGAGTAA	AGGCAAAAAC	AGCTAGACAC	ACCAGGTGTG	TCTGTTTGAC	600
45	ATTTATAAGC	TGGCACTCAT	CAACACTCCT	GTTTCTCCTT	TCTCTGGGAC	GTGTGGATTA	660
	AGGGGTGTGA	GTTGTGGGAA	GAATTGCCCT	CGTACCTCCT	GGATTTATTA	TTTTTCTCAA	720
	ATACCAACCA	GTAAGATCCC	AAATAACTTG	AGAAAAATTG	TTTCCTGATC	TGTCCACTTC	780
	TGGTGTCAAA	GATTTTACTC	ATCTTCTTAG	TACATTCTAT	GTATTTTATA	TGTATAATTT	840
		AAAATAGATT					877
50							

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 59:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

- (A) LÄNGE:1329 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

10

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 15 **(C) ORGAN**:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

20

50

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 59:

	GTCGGGGAGC	GCGGGGCCGG	GGCCCAGGGG	ACCCCGGGCC	ACGGAGAGCG	GGAAGAGGAT	60
	GGATTGCCCG	GCCCTCCCC	CCGGATGGAA	GAAGGAGGAA	GTGATCCGAA	AATCTGGGCT	120
25	AAGTGCTGGC	AAGAGCGATG	TCTACTACTT	CAGTCCAAGT	GGTAAGAAGT	TCAGAAGCAA	180
	GCCTCAGTTG	GCAAGGTACC	TGGGAAATAC	TGTTGATCTC	AGCAGTTTTG	ACTTCAGAAC	240
	TGGAAAGATG	ATGCCTAGTA	AATTACAGAA	GAACAAACAG	AGACTGCGAA	ACGATCCTCT	300
	CAATCAAAAT	AAGGGTAAAC	CAGACTTGAA	TACAACATTG	CCAATTAGAC	AAACAGCATC	360
	AATTTTCAAA	CAACCGGTAA	CCAAAGTCAC	AAATCATCCT	AGTAATAAAG	TGAAATCAGA	420
30	CCCACAACGA	ATGAATGAAC	AGCCACGTCA	GCTTTTCTGG	GAGAAGAGGC	TACAAGGACT	480
	TAGTGCATCA	GATGTAACAG	AACAAATTAT	AAAAACCATG	GAACTACCCA	AAGGTCTTCA	540
	AGGAGTTGGT	CCAGGTAGCA	ATGATGAGAC	CCTTTTATCT	GCTGTTGCCA	GTGCTTTGCA	600
	CACAAGCTCT	GCGCCAATCA	CAGGGCAAGT	CTCCGCTGCT	GTGGAAAAGA	ACCCTGCTGT	660
	TTGGCTTAAC	ACATCTCAAC	CCCTCTGCAA	AGCTTTTATT	GTCACAGATG	AAGACATCAG	720
35	GAAACAGGAA	GAGCGAGTAC	AGCAAGTACG	CAAGAAATTG	GAAGAAGCAC	TGATGGCAGA	780
	CATCTTGTCG	CGAGCTGCTG	ATACAGAAGA	GATGGATATT	GAAATGGACA	GTGGAGATGA	840
	AGCCTAAGAA	TATGATCAGG	TAACTTTCGA	CCGACTTTCC	CCAAGAGAAA	ATTCCTAGAA	900
	ATTGAACAAA	AATGTTTCCA	CTGGCTTTTG	CCTGTAAGAA	AAAAAATGTA	CCCGAGCACA	960
	TAGAGCTTTT	TAATAGCACT	AACCAATGCC	TTTTTAGATG	TATTTTTGAT	GTATATATCT1	1020
40	ATTATTCAAA	AAATCATGTT	TATTTTGAGT	CCTAGGACTT	AAAATTAGTC	TTTTGTAATA1	1080
	TCAAGCAGGA	CCCTAAGATG	AAGCTGAGCT	TTTGATGCCA	GGTGCAATCT	ACTGGAAATG1	140
	TAGCACTTAC	GTAAAACATT	TGTTTCCCCC	ACAGTTTTAA	TAAGAACAGA	TCAGGAATTC1	L2 0 0
	TAAATAAATT	TCCCAGTTAA	AGATTATTGT	GACTTCACTG	TATATAAACA	TATTTTTATA1	L260
	CTTTATTGAA	AGGGGACACC	TGTACATTCT	TCCATCATCA	CTGTAAAGAC	AAATAAATGA 1	1320
45	TTATATTCA]	1329

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 60:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:697 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 60:

	GTAGGCGCTA	GTCTGGGCGC	AGAGGTTTCT	GGGAGCCAAG	AGTGGTAATG	GCGTCTGTAT	60
20	GATCTTCGGA	GCCTGCTGCA	TCGGACCTCG	GCCAGTCATA	AAAGATGACA	ACAGCAGCCA	120
	GGCCAACCTT	TGAACCTGCC	AGAGGTGGAA	GGGGAAAAGG	AGAAGGTGAT	TTGAGCCAAC	180
	TTTCAAAGCA	GTATTCAAGC	AGAGACCTAC	CCTCTCATAC	AAAGATAAAA	TACAGACAGA	240
	CTACTCAGGA	TGCCCCTGAA	GAGGTTCGTA	ACCGTGACTT	CAGGAGAGAG	TTGGAAGAAA	300
	GAGAGAGAGC	TGCTGCAAGA	GAGAAAAATA	GGGATCGTCC	AACCCGAGAA	CATACAACCT	360
25	CCTCTTCAGT	GTCAAAAAAG	CCACGGTTAG	ACCAGATTCC	TGCCGCCAAC	CTTGATGCAG	420
	ATGACCCTCT	AACAGATGAG	GAAGATGAAG	ATTTTGAAGA	AGAAAGTGAT	GATGATGATA	480
	CTGCAGCTCT	TCTTGCAGAA	CTGGAAAAAA	TTAAAAAAAGA	AAGAGCTGAA	AAGGGCCAAG	540
	GCCCAGGGAA	GGGACCAAGG	GCCAAAAAAG	CTTTAAGGGG	GGGAAGGGTT	TCGTTTTGGG	600
	AAAACATTGG	TTGGGCGGGA	AACCCTTTCC	CTTTAATCTT	GAGCTTGGCC	CATTCCAAGC	660
30	TTAAGGCCGA	CTTTGAAAAG	TTTGAAAGGA	GGGTGGG			697

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 61:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1389 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

50

35

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

5

30

35

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 61:

CGAAGAATAG AATTGGCCAG GACCTAGGTT CTCATATTCT TGGTATTCCT CCTGGATGGA AAGGCTGTTG GCATCAATAG GGGACAGAGG CTGATGCTGG AGTGGCCAGT AGAGGTGGTG 120 GAGCAGAGCA GCCATCTTTT AAGTGGGGCT GTATCAGGCT GGGTTTATTT AAAAGCAACA 180 AAATGTTTTG GTTAAGAAAA TTATTTTGCT TTCAGTGTAA ATCTTCGCAG TGTTCTAAAC 240 10 AAAGTTCAGT CTTCTGCTCG CCCCTTTCCC TCACTGATGT CTGCACTTGG TTGAGGTCTC 300 CTGGAGCCTC ACAGGCTCTG CTGTTCTCCA CTTCTCACCT GCCATCCACG CCCTGCAAGC 360 TCATGCAAAC ACCCTTTCTT CCTCCTGCGG CAGAGTTGTT CAGGTTGCCT GGGCAGGGGC 420 TTAAACAGTG CCAGCCCCTG CCATCCCAAA GCTATTGTTA AGCCCCCCAG GCGTCCTCCA 480 CCCACGCCCA CTAGCCTGCC ATGTCCACAG TTCCTTGGGC TGCTGAGGGG CTAGTGCAGT 540 15 GGTCCTGACC TCTCTTATCA AGAGCACACT TCTTTGCTGG TTGCTCCTTT TGAGCATATG 600 CGTGTGATTA TTTGGAACAG TTAGACTTGC CACGTTGGGT CAGTTTTAGA AATTGTTTCT 660 AGCTAGAGGG ACTGGTGTCC TTCCAAGTCT AGCATTTGGG GTATGGAAAA TTGTTGTGGT 720 GTGTGGTAGG GTTTTTGTTT TCTTTTTTGA GTTTTTTTTC CCCCTTTAGT CTCCTGGCTT 780 TTTCCTTTCC CTTCCCTTCT CCACTGGCCN AGCTTGGGCC TCATCCTCAT GTCATCCTTC 840 20 TAGGAAGGCG CCTGCCCCAT CTTGTCTGCC GGCAGCATGC ATCCAAGGCC AGAGCTCAGG 900 CCTGCAGACT GGGCTGGTGC CTCCTCCGCT TCAGGGTATG GGAGTTGGTG AAGGGGCTTT 960 CAAAAAATAA TAAGAAAAAA AAGGTAAAGT CTTTGGTAGC TTCTATCCAC TCAGATCCTG1020 GAAGGCAGCA AGGTTTTGTG GATCTAGATT CATTAGGAAT GTCTTCTTGT CAGCCAGGCC1080 AGGACCCGGG CTTGCCAAGA GCAGAGGCCC TCCCAGCAAC CAGGATACCA CCACTTTGGG1140 25 GGCTTTGTGT ACAGAGGTCC GGGTCTGAGA CCTCATAGGC TGCAGAAATC TGGGGCAGCC1200 ACCATCAAGA AGCCCCTCTC AGGGGCCAGA ACTCCTTTGC CAGCGTGGAT TTCTCAAGTC1260 GGGACTGCAT AATTAAAGCA GTTGCAGTTT TATTTTTTTT ACAGCTTTTT TCCCAAAAAT1320 GATTTGTAGT TGTGTGCA GCACTTCGCC CTGATATGTG TGCTCTACAA TAAAAACCAA1380 **ATCTAATAT**

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 62:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:535 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

50 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 62:

	TGTATTGAGG	TAATAAATTG	TTTTACTGAC	AATTTTTCCT	TTTTCTACAC	TAAAACAATA	60
	TGTGATATAT	TTCCCCTCTT	GAAGAGGCAA	TTCATTAAAC	TCTCAAATTT	TCTATAGAAT	120
5	CAAGATAGAA	CCTTTAGATA	CTCCAACTCA	CCAAAATGTA	AAAAAACTAA	CAAAAATATT	180
	TGGTCTTCAA	TAATGCTAAA	TATCTACATT	TTTAGAATTT	ATCAACATTT	AACTAGATAA	240
	TTGGGCATGT	CTTAATTATG	CATGTACTTA	TCCATACTAA	TAAAATTGAC	AATGCTAGTG	300
	CATACTTATT	GGTTTAGTCC	TATTATCAGG	ATATAATCAT	CTGTGAGGAG	GATATTTTAA	360
	ATACTGTAAA	TGATAACAGT	TAATGATATA	CACATTTAGA	CTGAGTTGCA	CACTGGCAGG	420
10	GAGACCAAAA	ACATTACTTC	CATACTTGTG	TCATGATTCT	TTTTTTTTTG	AGAGAGTCTC	480
	ACTCTGTCGC	CAGGCTGGGA	GTACAGTGGC	ATGATCTCGG	CTCACTGCAA	CCTCT	535

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 63:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1098 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

20

15

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

25

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 30 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 63:

	GTGATTTGAC	ATTTGAACAA	ATTAGGAAGC	TGAATCCTGC	AGCAAACCAC	AGACTCAGGA	60
	ATGATTTCCC	TGATGAAAAG	ATCCCTACCC	TAAGGGAAGC	TGTTGCAGAG	TGCCTAAACC	120
40	ATAACCTCAC	AATCTTCTTT	GATGTCAAAG	GCCATGCACA	CAAGGCTACT	GAGGCTCTAA	180
	AGAAAATGTA	TATGGAATTT	CCTCAACTGT	ATAATAATAG	TGTGGTCTGT	TCTTTCTTGC	240
	CAGAAGTTAT	CTACAAGATG	AGACAAACAG	ATCGGGATGT	AATAACAGCA	TTAACTCACA	300
	GACCTTGGAG	CCTAAGCCAT	ACAGGAGATG	GGAAACCACG	CTATGATACT	TTCTGGAAAC	360
	ATTTTATATT	TGTTATGATG	GACATTTTGC	TCGATTGGAG	CATGCATAAT	ATCTTGTGGT	420
45	ACCTGTGTGG	AATTTCAGCT	TTCCTCATGC	AAAAGGATTT	TGTATCCCCG	GCCTACTTGA	480
	AGAAGTGGTC	AGCTAAAGGA	ATCCAGGTTG	TTGGTTGGAC	TGTTAATACC	TTTGATGAAA	540
	AGAGTTACTA	CGAATCCCAT	CTTGGTTCCA	GCTATATCAC	TGACAGCATG	GTAGAAGACT	600
	GCGAACCTCA	CTTCTAGACT	TTCACGGTGG	GACGAAACGG	GTTCAGAAAC	TGCCAGGGGC	660
	CTCATACAGG	GATATCAAAA	TACCCTTTGT	GCTAGCCCAG	GCCCTGGGGA	ATCAGGTGAC	720
50	TCACACAAAT	GCAATAGTTG	GTCACTGCAT	TTTTACCTGA	ACCAAAGCTA	AACCCGGTGT	780
	TGCCACCATG	CACCATGGCA	TGCCAGAGTT	CAACACTGTT	GCTCTTGAAA	ATCTGGGTCT	840
						GACCCAGTGA	
	GGATAAGCAC	AGATTGAATT	GTACAATTTG	CAGATGCAGA	TGTAAATGCA	TGGGACATGC	960

ATGATAACTC AGAGTTGACA TTTTAAAACT TGCCACACTT ATTTCAAATA TTTGTACTCA1020 GCTATGTTAA CATGTACTGT AGACATCAAA CTTGTGGCCA TACTAATAAA ATTAATAAAA1080 GGAGCACTAA AGGAAAAA

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 64:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1860 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

15

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library 25
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 64:

30	TAAGATCCTG	ACTCTGAAGC	TTCAAAGTGA	CACTGTGGAA	ATCTGAAACG	AGGGGATGTC	60
	ATGAAGGCAG	CTTTTCTTTT	TCTGAGGAAA	AAATAGGCAT	GGGCTACAGG	ACTATTTAAA	120
	ATGTCTCATT	TACAGTATAA	AACTCAAAGG	TAGATGTAAT	TTTTACACCT	ATGAGTATTT	180
	GTCCAATTTC	TGTCTCTTCC	TCACCATTGG	GTATCTATTC	TTTATATGTA	AATAAGATAA	240
	GGTCATCTGA	TAGCCTTATT	CAGTCTTCAT	CATTTTCATC	ATTGTTCCTA	TGTAGATTAT	300
35	TGGACATTTA	TTGTAGCACT	ACATAACTGA	TTATAAAAAT	CTGTAAATGA	ATTAGCACTT	360
	TCATATTGAA	ACAAGCCTGC	TAGCCTATGT	ATAAAATAGC	AAAATGTTTG	CTGTTTATAA	420
	AAAGATGTAA	TGGGGTGGGG	GGCAGGGGTA	ATTTCAAGTT	ATTAATTTAA	AAATGAACTA	480
	GCAATTTTGT	ACCTGGTGAC	TTTGTGGTGC	ACTCACCTCT	GATAGTGACT	TGAATTCGGT	540
	ATGTAAAAAG	GGGTTAGTGG	TATTTCATTG	CTGCTAAAAA	TGACAACTCC	CTCTGTGTCC	600
40	TGTTTTTCTT	AAAGCTGTCA	GTGTACAAGT	GGGTATTTGA	ATACCAGACC	TTACTGTAAA	660
	AAATAAAAA	GGTGGTATCT	AGAGCATGTA	AATTGGATAT	AAAGTTCTGC	TCTTAAAGAG	720
	TTGATCTAAG	AGTATGGCTA	AACATCTATA	TATGCAATCT	ATTAAAAGAA	CTTAATTCGG	780
	CTATTATGTC	TTGATTTGAT	TGCAGTTTTT	TCCTAATTAT	AACAAATTTT	TCCTCATTGG	840
	CCTGTTTTTA	ATCCTGTGCC	TAGAAGGAGT	ACAAAATGCA	CACTTTACAA	AATTGATATT	900
45	TAACACTTAC	CCACTCCCCT	TTCCCCATCT	CTTCTACCGC	TCTTGTTGAT	CGTGGTATCT	960
	GATCTTGACT	AGATAGGCTG	AAGGCACATG	GTTCCCTCCA	AAAACCACTA	TTGATACCAC	1020
	TACAAAAACA	AGCCAGCAAA	AAGATACTGT	AGAGAGGTTG	GCTTGCTTCC	CTCTCTTCCT	1080
	AACTGCATGT	TGAAAAATAA	GCCGTTATTG	ATCTTAAACA	TCGGTCAGAT	GAGTCATACA	1140
	TTGGGTTATT	TTTTATATAC	ATGTATACAC	AAAATATTTC	AAATTGAAAG	CAACATCTTA	1200
50	ATGGATTCAA	AACTATTACA	AGCTGTTGTC	TAAAACAGGT	GAGAAAAAA	TTTATAACTG:	1260
	TAAAAACAAA	TGCACATATT	GATATTTAAA	ATGCGTAATT	AAGAAAACCC	ATTGTTGTTG	1320
	TGTTTTTCTT	GTATACCAAT	AATTAAGCCA	CTACTGTTGG	CACTGTTTGG	TTTTCTATTT	L380
	TAACACTGAA	GGAGTGAAAG	TATTTCCTAT	ATTTATGAAT	TTACTACTAA	AATCTTGGCA:	1440

AAAAAAGAAA	AAAATTGTCT	AACGTGTGTG	GGTGAAAACT	GTTAATCAAG	TGTTTCTACT1500
CCCCCCGAA	AATCCCCTGA	AAGTTGGACA	CCAACTGTAT	ACCCTAGGTT	GCTTAAAGGG1560
ATTTCACTAT	TATATAAAGT	CAATAAAAAT	GAAGTAGTTG	TATATATGCA	ACATTGTGTA1620
CAGAGGGGAA	ATAATGAATA	GTATTAAAGA	AACATTCTCG	TCTTCCTTTA	CCTTTAATCC1680
CCTAATACCT	AGTCTACTTT	TTAAATTTTC	AGACTTCACT	GCTTTTTGAA	TTCATAATTC1740
TAATTTTCAC	ATTATTGTTA	ATGGAAAATC	ATATCTAATA	AAGGTTTTAG	TTATTCCCAT1800
GCACAGTATG	AAAATTCTCA	TTTGCTGAGG	TTTTGTTTCA	AGAAAATGTA	TTGGCATGTC1860

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 66:

(A) LÄNGE: 205 Aminosäuren

(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

20

5

10

15

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

25

30

35

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 66

CRTWSILRGR MWLSTNSAAD AINPWPGRSS RPRSRAAVPH RLLHLPPVCA ELQGQQFYSL 60 EGAPYCEGCY TDTLEKCNTC GEPITDRMLR ATGKAYHPHC FTCVVCARPL EGTSFIVDQA 120 NRPHCVPDYH KQYAPRCSVC SEPIMPEPGR DETVRVVALD KNFHMKCYKC EDCGKPLSIE 180 ADDNGCFPLD GHVLCRKCHT ARAQT

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 67:

- (A) LÄNGE: 150 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 45 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 67

PCT/DE99/00722

VSLRVDPSDH GGPGVVADEV PHOGKCGWGR RLPGVRPGAA GAQRQEPGSP TEGWGGGPPR120 HVPVQPVRVS ADRPADTPAP SPSKDLLSHP (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 68: 5 (A) LÄNGE: 55 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 10 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 15 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 68 LLECRHHDGD VSSVGGPLQG PRVLQGGLGV CEGAHQVASQ QGRLPRPERA GLPLT (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 69: 25 (A) LÄNGE: 182 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 30 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 35 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 69 SVHFPAALRC ETAALLWSLR AARHHDSQRT LRRARKTTPS RGLCGAATGS GGRAECPCAW 60 IRATMVARVW SLMRFLIKGS VAGGAVYLVY DQELLGPSDK SQAALQKAGE VVPPAMYQFS120 45 QYVCQQTGLQ IPQLPAPPKI YFPIRDSWNA GIMTVMSALS VAPSKAREYS KEGWEYVKAR180 ΤK

50 (A) LÄNGE: 25 Aminosäuren

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 70:

(iii) HYPOTHETISCH: ja

	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
5	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 70	
15	PEDSGLGPHS EGRPPDCRPN KGLQK 25	
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 71:	
	(A) LÄNGE: 56 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel	
25	(D) TOPOLOGIE: linear	
23	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 71	
	DEKNTSFLYS DVGATSMKSV LYESYTKMGR HLVNCARYLK CMFRKAFYQL RNMTYF	56
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 73:	
40	(A) LÄNGE: 291 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 73 LERLVDIKKG NTLLLQHLKR IISDLCKLYN LPQHPDVEML DQPLPAEQCT QEDVSSEDED 60 EEMPEDTEDL DHYEMKEEEP AEGKKSEDDG IGKENLAILE KIKKNQRQDY LNGAVSGSVQ120 10 ATDRLMKELR DIYRSQSFKG GNYAVELVND SLYDWNVKLL KVDQDSALHN DLQILKEKEG180 ADFILLNFSF KDNFPFDPPF VRVVSPVLSG GYVLGGGAIC MELLTKQGWS SAYSIESVIM240 QISATLVKGK ARVQFGANKS QYSLTRAQQS YKSLVQIHEK NGWYTPPKED G 15 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 74: (A) LÄNGE: 253 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 20 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 25 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 74 RSVVRRCLKM AAEEPQQQKQ EPLGSDSEGV NCLAYDEAIM AQQDRIQQEI AVONPLVSER 60 LELSVLYKEY AEDDNIYQQK IKDLHKKYSY IRKTRPDGNC FYRAFGFSHL EALLDDSKEL120 35 QRFKAVŞAKS KEDLVSQGFT EFTIEDFHNT FMDLIEQVEK QTSVADLLAS FNDQSTSDYL180 VVYLRLLTSG YLQRESKFFE HFIEGGRTVK EFCQQEVEPM CKESDHIHII ALAQALSVS1240 QVEYMDRGEG GTT (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 75: 40 (A) LÄNGE: 108 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel

45

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 75
	EKFLNMGAPL GVGLGLVFVS SIGIYVSSTY PPVAGATLYS VAMYGGLVLF SMFLLYDTQK 60 VIKRAEVSPM YGVQKYDPIN SMLSIYMDTL NIFMRVATML ATGGNRKK 108
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 82:
15	(A) LÄNGE: 164 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 82
30 ·	MHRDSCPLDC KVYVGNLGNN GNKTELERAF GYYGPLRSVW VARNPPGFAF VEFEDPRDAA 60 DAVRELDGRT LCGCRVRVEL SNGEKRSRNR GPPPSWGRRP RDDYRRRSPP PRRSPRRRS 120 FSRSRSRSLS RDRRRERSLS RERNHKPSRS FSRSRSRSR NERK 164
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 83: (A) LÄNGE: 138 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel
40	(D) TOPOLOGIE: linear
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

50 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 83

EAALTLCHLL SSWVSLESLT LSYNGLGSNI FRLLDSLRAL SGQAGCRLRA LHLSDLFSPL 60 PILELTRAIV RALPLLRVLS IRVDHPSORD NPGVPGNAGP PSHIIGDEEI PENCLEOLEM120 XISTGSPASP TAVLRSEGLG FSAAAVPG (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 90: (A) LÄNGE: 145 Aminosäuren 10 (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 15 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 90 25 EDGADGAFYP DEIQRPPVRV PSWGLEDNVV CSQPARNFSR PDGLEDSEDS KEDENVPTAP 60 DPPSQHLRGH GTGFCFDSSF DVHKKCPLCE LMFPPNYDQS KFEEHVESHW KVCPMCSEQF 120 PPDYDQQVFE RHVQTHFDQN VLNFD (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 91: 30 (A) LÄNGE: 282 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel 35 (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja 40 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 91 DKSSACRRNG NYSDEKKDAM YWEKRRKNNE AAKRSREKRR LNDLVLENKL IALGEENATL 60

KAELLSLKLK FGLISSTAYA QEIQKLSNST AVYFQDYQTS KSNVSSFVDE HEPSMVSSSC120

ISVIKHSPQS SLSDVSEVSS VEHTQESSVQ GSCRSPENKF QIIKQEPMEL ESYTREPRDD180 RGSYTASIYQ NYMGNSFSGY SHSPPLLQVN RSSSNSPRTS ETDDGVVGKS SDGEDEQQVP240

	KGPIHSPVEL KHVHATVVKV PEVNSSALPH KLKIKAKAMQ IK	202
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 92:	
5	(A) LÄNGE: 92 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
0	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 92	
20	MASLGHILVF CVGLLTMAKA ESPKEHDPFT YDYQSLQIGG LVIAGILFIL GILIVLSRRC RCKFNQQQRT GEPDEEEGTF RSSIRRLSTR RR	60 92
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 93:	
30	(A) LÄNGE: 140 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 93	
15	WTGTGRGAVA IMADPDPRYP RSSIEDDFNY GSSVASATVH IRMAFLRKVY SILSLQVLL TVTSTVFLYF ESVRTFVHES PALILLFALG SLGLIFALTL NRHKYPLNLY LLFGFTLLE. LTVAVVVTSM MYILSASFHT	
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 97:	

(A) LÄNGE: 51 Aminosäuren

PCT/DE99/00722

```
(B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
 5
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
       (iii) HYPOTHETISCH: ja
10
       (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 97
15
     FFPLLLPLHT PVAGRNLGFP ESLGVPPFLP HPGGTPRAPG LFLLLFSFWA V
                                                                            51
     (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 98:
20
          (A) LÄNGE: 53 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
25
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
       (iii) HYPOTHETISCH: ja
30
       (vi) HERKUNFT:
          (A) ORGANISMUS: MENSCH
       (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 98
35
                                                                            53
     FFLYSFPFTP PWLEGTSASL KAWGSHPSYP TREERPGPRA CFSSCFPFGQ FDH
     (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 99:
40
          (A) LÄNGE: 52 Aminosäuren
          (B) TYP: Protein
          (C) STRANG: einzel
          (D) TOPOLOGIE: linear
45
       (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
```

(iii) HYPOTHETISCH: ja

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
5		
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 99	
10	PLDCATFVFV FLNFFKPRMI SPASFSSPSS QTEFKGHFSS SFWHLQPQSG IF	52
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 100:	
15	(A) LÄNGE: 122 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 100	
30	PFSSSVSFFG TAPSCLLEGW ILVCALDRYR INTCALRTGS PRFIQSAHYR KLLCQNPGKD 6 PTPGSPSSLL TSTRAVLLFF ILLFYCFCCG HYHWQSSFSP FLDIGVLSLK DSTLRLKVPK12 AA	0
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 101:	
35	(A) LÄNGE: 126 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
50	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 101	

	LFFFCFLFWD CAIMFIRRLD FGVCSRQIQN KYLRLENRKS TIHTKCSLQE VAVSKSRQGP 6 NSGQPLLPAD LNKGCAIVFY FIILLLLLWS LSLAKFLFPF PGHRGPVFKR FHSEAEGAKS12 CLRSGL	0
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 102:	
10	(A) LÄNGE: 73 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 102	
25		60 73
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 103:	
30	(A) LÄNGE: 144 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 103	
•5	LCSVHSFKKT FLEHLLCPAY ARPTS*VCVG GLYASSSVPP CPSFTGAFGG SVGGGTFCGV 12	60 20 44

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 104:

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

5	(A) LÄNGE: 116 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
5		
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 104	
20	CRPTIFTPRP PALGEGSTTT SPLDIPLGTG MWVPLTVRPW GEPKALTSGI AMLGGGASET VGRQDILGAA PSQQGIRQGA VGDGLAQGKG TAWSGFLEIP KPHRRSHLLQ IPQRHR	60 116
.0	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 105:	
25	(A) LÄNGE: 22 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 105	
10	RMGKEALMSW RRDPPHTLSW WA	. 22
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 109:	
15	(A) LÄNGE: 165 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	

	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:109 GAGPWEAFPD GIGRRSRRAR LPQYKRPPGG GGGGDSGRRN MAVADLALIP DVDIDSDGVF KYVLIRVHSA PRSGAPAAES KEIVRGYKWA EYHADIYDKV SGDMQKQGCD CECLGGGRIS 1 HQSQDKKIHV YGYSMAYGPA QHAISTEKIK AKYPDYEVTW ANDGY1	60 120 65
15	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 111:	
20	(A) LÄNGE: 33 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 111	
35	PSSPSLPVLR AGLRPFCDVL PGCGCVRFLC SCL	33
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 112:	
40	(A) LÄNGE: 31 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja	
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 112	
5	ETCAGAGRCA ADGGNGSGSR VPPASRCCAL G	31
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 113:	
10	(A) LÄNGE: 67 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
36	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 113	
25	KRAQAPAAAL QMAEMDPVAE FPQPPGAARW AEALLRCFTW LRLCQISMFL SLKCLNTRSS HLGAHCR	60 67
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 114:	
35	(A) LÄNGE: 246 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 114	
50	GCVAGSAGLS RKSPWTEVET ETFLGSPRYS RRVRSCYWLL GLMAVRASFE NNCEIGCFAK LTNTYCLVAI GGSENFYSVF EGELSDTIPV VHASIAGCRI IGRMCVGNRH GLLVPNNTTD QELQHIRNSL PDTVQIRRVE ERLSALGNVT TCNDYVALVH PDLDRETEEI LADVLKVEVF	60 120 180

	RQTVADQVLV GSYCVFSNQG GLVHPKTSIE DQDECLSFQV PCCGDVNEAL SDSWDVYNVS FVPETT	240 246
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 116:	
	(A) LÄNGE: 72 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
10	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
20	•	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 116	
25	MGYNLSPQFT QLLVSRYCPR SANPAMQLDR FIQVCTQLQV LTEAFREKDT AVQGNIRLSF EDFVTMTASR ML	60 72
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 117:	
30	(A) LÄNGE: 35 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 117	
15	EHTHRCSDQL RLATVSNSVA SKREVYLCPA IGHLG	35
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 118:	
50	(A) LÄNGE: 40 Aminosäuren	

	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
5	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 118	
15	ATLWLAKEKF ICAQPLVTLG DAPDSRQMLV HWPSSSFLLK	40
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO:119:	
	(A) LÄNGE: 33 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
26	(D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 119	
	QKRSLFVPSH WSPWVMHQIA GRCWFIGLRP LSS	33
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 120:	
	(A) LÄNGE: 161 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
45	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

	(vi) HERKUNFT:	
c	(A) ORGANISMUS: MENSCH	
5		
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 120	
	LSSSRSFIST SWGAFVFFCL LSCGSLVLAG FEGASTSMAV FSFWASRICW RSFLRFFPDS	60
10	VMLARALDAR FLRWCRVISP WSITAPTTRC LRRRSRFNTR RRLNSFFFSS VRGRLIFPPG 1	
	APIVAIPLQF TVRTSAQRRI RGLRPGLPRA NRNSGAGPRA I	61
	(2) INFORMATION ("DED OFO ID NO. 424)	
15	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 121:	
1.5	(A) LÄNGE: 49 Aminosäuren	
	(B) TYP: Protein	
	(C) STRANG: einzel	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(II) MOLEROLT IT . ORI	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	A.S. LIEDZIINIET.	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(A) ONOAMONOS. MENSON	
30	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 121	
	FFQSARALLQ MELTAREALL QSFFCTFFPP KDIPLGEVSR PLGRRKSGE	49
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 122:	
35		
	(A) LÄNGE: 25 Aminosäuren	
	(B) TYP: Protein	
	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
40	(b) For Ocoole, linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45		
	(vi) HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: MENSCH	
	:	

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 122

	7	
	KGALLLSKSS ETTTESEGWL QLRIF	25
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 123:	
5	(A) LÄNGE: 25 Aminosäuren	
	(B) TYP: Protein	
	(C) STRANG: einzel	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
10	(b) 101 020012. Illiodi	
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15		
	(vi) HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: MENSCH	
20	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 123	
	WKRFSSHLQG PSFLHPGGLL SSFAF	25
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 124:	
25	(2) INFORMATION OBER SEQ ID NO. 124.	
23	(A) LÄNGE: 160 Aminosäuren	
	(B) TYP: Protein	
	(C) STRANG: einzel	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
20	(b) TOPOLOGIE. Ilileal	
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(II) WOLEROLT TP. ORP	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(,	
35		
	(vi) HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: MENSCH	
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 124	
	WLLQLKPHLL AHHPPKGLPH RGAPLYSPRT RPRVAIGPRK AGAEPADPAL SGSTDRELEW	60
	NRDYGSSGGK DQPAPNGAEE EAVQTPAGVE SGAASEAPGG RGCDRPRADH AAPPQEAGVQ	120
	CTCQHYTVRE EAQKTPPADP ACPEREDSHG SGSPFKASQD	160
45		
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 128:	
	(A) L ÄNICE: 70 Amin an #uman	
	(A) LÄNGE: 78 Aminosäuren	
50	(B) TYP: Protein	

	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 128	•
15	FFFPCQPFIG SGTHEVQLVP GTVHSLKQLK GLSPDTDATL SRMHGPGLTL SMEEVGSARG GRMVARDTES LVLGLWLS	60 78
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 129:	
	(A) LÄNGE: 110 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 129	
	CALLPPTPSR TEPSLHSTGD SGKGAEDRQE AHRDRPTGSQ AAPEERDIQ TEESLPAPHSF QDEKNLPPPP DTDAREVGGR SGKFPFPVPP RTSEPSMLNF FFIKITFIL	60 110
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 130:	
45	(A) LÄNGE: 102 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
50	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 130	
10	SLPADVPCCP PPHPAQNHPC IPQGTRARVP KIDKRHTETD QLAARQPQRR ETFRQRKVSL PLIPSKMRKT CRHPPTLMPG RWEEEVGNFP SQYPQERLSL QC	60 102
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 131:	
15	(A) LÄNGE: 31 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
2 5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
20	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 131	
30	LCQLMCPVAP HPIPHRTIPA FHRGLGQGCR R	31
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 132:	
33	(A) LÄNGE: 166 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
50	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 132	

GFRPARCDPV PLPTTRSVAG LPVGRVRQLS RPLLGPDTGS VANIFKGLVI LPEMSLVIRN 60 LQRVIPIRRA PLRSKIEIVR RILGVQKFDL GIICVDNKNI QHINRIYRDR NVPTDVLSFP 120 FHEHLKAGEF POPDFPDDYN LGDIFLGVEY IFHQCREDED YNDVLT 5 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 133: (A) LÄNGE: 244 Aminosäuren (B) TYP: Protein 10 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 15 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 133 FDPKLLEGKV KEDPDQGESM KPLTFARFYL PILVPSAKKA IYMDDDVIVQ GDILALYNTA 60 25 LKPGHAAAFS EDCDSASTKV VIRGAGNQYN YIGYLDYKKE RIRKLSMKAS TCSFNPGVFV 120 ANLTEWKRQN ITNQLEKWMK LNVEEGLYSR TLAGSITTPP LLIVFYQQHS TIDPMWNVRH 180 LGSSAGKRYS PQFVKAAKLL HWNGHLKPWG RTASYTDVWE KWYIPDPTGK FNLIRRYTEI 240 244 SNIK 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 134: (A) LÄNGE: 63 Aminosäuren (B) TYP: Protein 35 (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH 45

WO 99/46375

PSFIIHSNPI WLGALLWVSH CPSSILGSLR PRGGKIQLRV GGSEPCRIMK ATCFGNDLPL 60 50 PVV

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 134

	(2) INFORMATION OBER SEQ ID NO: 135:	
5	(A) LÄNGE: 69 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
20	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 135	
20	DYLRLSSGFC QNTPLTESTE GMGVGGLGRV RLECEGSLIY AELKSPSLYV HTFVLFSRLI LAIPNPLPR	60 69
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 136:	
30	(A) LÄNGE: 47 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 136	
	QPFRYFNTPL SILHFPHLSK LNLVHRVGLC MCMQEVGVDS ALGWNPP	47
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 137:	
	(A) LÄNGE: 83 Aminosäuren (B) TYP: Protein	
60	(C) STRANG: einzel	

PCT/DE99/00722

	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 137	
15	VPPCPQLREL CPGVNNQPYL CESGHCCGET GCCTYYYELW WFWLLWTVLI LFSCCCAFRH RRAKLRLQQQ QRHVEINLLA YHG	60 83
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 139:	
20	(A) LÄNGE: 88 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 139	
35	WKSWQLHRML LTRTEFWYLS TEVSTMFTCK RLRKKPLKWT GIQSSFSVTH QSDKRLVTTL PGLFSFYNSS SIHNDFVLCS IFFNPLSI	60 88
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 140:	
45	(A) LÄNGE: 21 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ia	

NSFLTQMMVL QNNKMAEHFH K

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
5	: (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 140	
	CYMHFLTFVK NVTIVKKCTK M	21
10		
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 141:	
15	(A) LÄNGE: 58 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 141	
30	MEIEQVHFPA YRQLYTDLNI FSSCLVKVKE KGFFLPQDIT FFYITSITHH CFWWKSAE	58
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 142:	
35	(A) LÄNGE: 21 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 142	

	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 143:	
5	(A) LÄNGE: 44 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 143	
20	SVTKSGFLIP CHLGDFILLC CFKIQCREVV DCRGNKVNSN FEKK	44
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 144:	
	(A) LÄNGE: 67 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 144	
	NPPNDKVSEI QTSLHSICEN VQPFYCSVKE PSSGSKMNSI NQRIFYTLEK KISSNILTEY CKLHFSS	60 67
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 145:	
	(A) LÄNGE: 65 Aminosäuren (B) TYP: Protein	
50	(C) STRANG: einzel	

	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 145	
15	KVHTILHFST KSSGVLCLLY KKKLYPVAGK TLSLSLLLNN WRKCSSLYKV AYKLESELVQ SPFTF	60 65
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 146:	
20	(A) LÄNGE: 55 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 146	
35	KIWSREQNHC EWMNCCKMKK VQAKLLQVFC HFDESQKMNF GYLSTLRVFS LIFCM	55
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 147:	
	(A) LÄNGE: 113 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

	(VI) HERKUNF I: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 147	
	IPEDPHIDES KAKHQAIIMS TSLRVSPSIH GYHFDTASRK KAVGNIFENT DQESLERLFR	60 L13
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 148:	
15	(A) LÄNGE: 88 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 148	
30	MQHFAATLQA SLLSGLQRLE RDRDWKGTRT EQTGYKDSKQ FHALCCYRGE QNAFSKDLKT LPSLQERIDA DRRAWTDVMR TKENDGWR	60 88
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 149:	
35	(A) LÄNGE: 143 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 149	

	VVEGPDCGHH GDAGAEVPRC LWPRSGICGR ECGLGDRWFL RVEDRQDLNR QRIQRYAQAF HTRGSEDLDK DSVEKLELGC PFSPHLSLPM PSVSRSTSRS SANWERLRQG TLRRDLRGII NRGLEDGESW EYQI	60 120 134
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 152:	
10	(A) LÄNGE: 99 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 152	
25	MKVSAALLCL LLIAATFIPQ GLAQPDAINA PVTCCYNFTN RKISVQRLAS YRRITSSKCP KEAVIFKTIV AKEICADPKQ KWVQDSMDHL DKQTQTPKT	60 9.9
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 154:	
30	(A) LÄNGE: 52 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 154	
45	VFFFTAENWW YFHIHSVSIQ FQYPHLMRKK CFTNEGGILK LAVMLGWRKF GI	52
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 155:	
50	(A) LÄNGE: 25 Aminosäuren	

(iii) HYPOTHETISCH: ja

	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
5	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
16	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 155	
15	FFFLLQKIGG IFTFIVFLSN FSTHI	25
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 156:	
	(A) LÄNGE: 40 Aminosäuren (B) TYP: Protein	
	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 156	
	ISCNVRLEKI WYLGYFQGTI KSDFCFFVKK NFFNQYCFYK	40
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 157:	
45	(A) LÄNGE: 66 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
5		
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 157	
10	NANYCIHHKL KKRTCIRRLK TRKKIQHPNM YSQEGNQFCN RTGIMNYKQE GVEKEEKKMC IEFKTL	60 66
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 158:	
15	(A) LÄNGE: 23 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
30	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 158	
	PCCEVLAGVG NVWKCSQQVC WGV	23
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 159:	
,,,	(A) LÄNGE: 67 Aminosäuren (B) TYP: Protein	
	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
4 5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 159

	PAVKSWQVLV MCGNAVSKFA GEFDKSIKQN KKSLGIILFH DFFCSFTPEG RNGLQQVVEE EGGEQVY	60 67
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 160:	
10	(A) LÄNGE: 108 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 160	
25	EGEPACSGIQ ARRVTPCPSP RDASPAPASE TSLSVPATLV GGSDLIHFQV GSGPTPGPAE DRAARPSWLT LQLALGWGGR ELMSVASLSW GFPACPVVSC PRCYRGCA	60 108
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 161	
30	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 161 FCSTTSSVAL HQKEGMGYSR	20
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 162:	

	(A) LÄNGE: 61 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
5	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 162	
	IPGLKYFVGI AYYIILADEP QDNGYRHTHT YTHTKSQLLK SGLGIRLLCP VKNSCTEVIV	60 61
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 163:	
25	(A) LÄNGE: 22 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 163	
40	LMNLRTTATD THIHTRTQNL SC	22
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 164:	
45	(A) LÄNGE: 37 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 164	
10	TSGQRLQTHT YIHAHKISAV EEWAWNQTSV SSKKLLH	37
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 165:	
15	(A) LÄNGE: 72 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 165	
30	TVPFSVSASG FHLIFFALPI LFQPVAKNHE TRQWKHRHRR RGPSCALKAG KTASGAGEVV RCLSEQSVAI SR	60 72
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 168:	
	(A) LÄNGE: 25 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
40	(D) TOPOLOGIE: linear	
40	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
45		
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	

:

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 168	
	LISTSEEVLT FSMLHRNWYN MPSVY	25
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 169	
10	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 169	
25	LKLLAWSYLH SFCVLFASCI	20
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 170:	
30	(A) LÄNGE: 32 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 170	
‡ 5	LLACCTETGI TCLQYTNTHM LSFVLFWQLT RS	32
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 171:	
50	(A) LÄNGE: 50 Aminosäuren	

	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
5	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 171	
	IALSCCFNVV HTIASQTCYS SVICSVVTKV TGLVLFAQFL RLVCFLHLIN	50
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 172:	
20	(A) LÄNGE: 51 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
25	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 172	
	EHYTIGFQYC THKIHTCVQK VSSSRLVIPF TWKINEGNLY ILYKNKSKFI Y	51
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 173:	
40	(A) LÄNGE: 239 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
45	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
5	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 173
10	LFIHFRNNTN NWREIPENLM DQYSEVNAIS TACSNGVPEC EEMVSGLFKQ WMENPNNNPI 60 HPNLRSTVYC NAIAQGGEEE WDFAWEQFRN ATLVNEADKL RAALACSKEL WILNRYLSYT 120 LNPDLIRKQD ATSTIISITN NVIGQGLVWD FVQSNWKKLF NDYGGGSFSF SNLIQAVTRR 180 FSTEYELQQL EQFKKDNEET GFGSGTRALE QALEKTKANI KWVKENKEVV LQWFTENSK 230
15	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 183
	(A) LÄNGE: 109 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
30	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 183
	YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG 60 CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL 109
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 184:
40	(A) LÄNGE: 33 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
45	(iii) HYPOTHETISCH: ja
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 184	
5	SLFLSSTGVS APLQGQSKSL HPEPPPIPVH FSR	33
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 185:	
10	(A) LÄNGE: 46 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
13	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 185	
25	HSFSARLEFL HLCRGKVSPC TLNHPPFLFI SADNDGGGGV SIVLRV	46
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 186:	
30	(A) LÄNGE: 105 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 186	
1 13	VEGTCSDGVF SGFLAPGCAV HRPHRPWPQH PQQGQWKCQS SKCHHFPLSL SLSPPATCLT HGSNQAHRAT DAASLTTGTK QRERDNRHPP ISFSKCLWMR GRQIR	60 105

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 187:

5	(A) LANGE: 73 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 187	
20	RGHAVTEYLV GSLLLAVQFT GPTGLGPSIP SRDSGSVRAV NATTSLSASP CPRQPPASPT ALTKPTEQLT LPV	60 73
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 188:	
25	(A) LÄNGE: 28 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 188	
	MFFIFFMLSI QALFHGQQVI FHNVDFPK	28
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 189:	
50	(A) LÄNGE: 65 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	

WO 99/46375 PCT/DE99/00722

	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 189	
15	LLNTAILWLL LVFLWYVVWE CLWNYQYLKF SKEPWKSITL NESLSLYMNY VLKFDQLSLR HKTVI	60 65
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 190:	
20	(A) LÄNGE: 30 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 190	
35	CFSFFSCYLS KHCSMVSKSY FIMWIFQNNY	30
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 191:	
40	(A) LÄNGE: 41 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
50	(vi) HERKUNFT:	

	(A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 191	
5	FFFFVTNVFY LFINKKCIVQ ALYPNPSTQK KINNRPWMAQ T	41
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 192	
10	(A) LÄNGE: 29 Aminosäuren	
	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20		
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	:	
25	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 192	
	YKPFIPIQVL RKRLTTDPGW HRHNLFGVI	29
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 193:	
	(A) LÄNGE: 33 Aminosäuren	
	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
35	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
40		
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	:	
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 193	
	SSHMVTNTYD FSFRNIIRRL NLLLQQQKFN PLN	33

	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 194:	
5	(A) LÄNGE: 153 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 194	
20	TPLRKEVLKS KMGKSEKIAL PHGQLVHGIH LYEQPKINRQ KSKYNLPLTK ITSAKRNENN FWQDSVSSDR IQKQEKKPFK NTENIKNSHL KKSAFLTEVS QKENYAGAKF SDPPSPSVLP KPPSHWMGST VENSNQNREL MAVHLKTLLK VQT	60 120 153
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 195:	
	(A) LÄNGE: 304 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 195	
45	SLYYYGIRDL ATVFFYMĹVA IIIHAVIQEY MLDKINRRMH FSKTKHSKFN ESGQLSAFYL FACVWGTFIL ISENYISDPT ILWRAYPHNL MTFQMKFFYI SQLAYWLHAF PELYFQKTKK EDIPRQLVYI GLYLFHIAGA YLLNLNHLGL VLLVLHYFVE FLFHISRLFY FSNEKYQKGF SLWAVLFVLG RLLTLILSVL TVGFGLARAE NQKLDFSTGN FNVLAVRIAV LASICVTQAF MMWKFINFQL RRWREHSAFQ APAVKKKPTV TKGRSSKKGT ENGVNGTLTS NVADSPRNKK EKSS	120 180 240

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 201:

WO 99/46375

5	(A) LÄNGE: 198 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
J	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:201	
20	KMTTAARPTF EPARGGRGKG EGDLSQLSKQ YSSRDLPSHT KIKYRQTTQD APEEVRNRDF RRELEERERA AAREKNRDRP TREHTTSSSV SKKPRLDQIP AANLDADDPL TDEEDEDFEE ESDDDDTAAL LAELEKIKKE RAEKGQGPGK GPRAKKALRG GRVSFWENIG WAGNPFPLIL SLAHSKLKAD FEKFERRV	120
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 202:	
	(A) LÄNGE: 55 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:202	
	VLIFLVFLLD GKAVGINRGQ RLMLEWPVEV VEQSSHLLSG AVSGWVYLKA TKCFG	55
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 203:	
	(A) LÄNGE: 66 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
50	(D) TOPOLOGIE: linear	

	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:203	
1.5	SPGFFLSLPF STGXAWASSS CHPSRKAPAP SCLPAACIQG QSSGLQTGLV PPPLQGMGVG EGAFKK	60 66
15	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 204:	
20	(A) LÄNGE: 161 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
25	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO:204	
35	HLGYGKLIWC VVGFLFSFLS FFSPFSLLAF SFPFPSPLAK LGPHPHVILL GRRLPHLVCR QHASKARAQA CRLGWCLLRF RVWELVKGLS KNNKKKVKS LVASIHSDPG RQQGFVDLDS LGMSSCQPGQ DPGLPRAEAL PATRIPPLWG LCVQRSGSET S	60 120 161
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 205:	
40	(A) LÄNGE: 37 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
45	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 205	
	LDLVFIVEH TYQGEVLHTQ LQIIFGKKAV KKIKLQLL	37
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 206:	
1.5	(A) LÄNGE: 32 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
25	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 206	
	ENYFAFSVNL RSVLNKVQSS ARPFPSLMSA LG	32
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 207:	
35	(A) LÄNGE: 102 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 207	
	CMLQINLYFF PLGFSKNTTT STPNEHGTCL FLPLLIYSRF SSVFFSNAAF SCSSGLLSGS IVAKDSIRST LHSDVKHSHC LDSSSFLSSN SITDKASVLT DE	60 102

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 208:	
(A) LÄNGE: 34 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 208	
VLFSKEYVID LQVSSRISAK ASGSACSSSK SINP	34
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 209:	
(A) LÄNGE: 43 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(D) TOPOLOGIE: linear	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 209	
VAHWQGDQKH YFHTCVMILF FLRESHSVAR LGVQWHDLGS LQP	43
(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 210:	
(A) LÄNGE: 204 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 208 VLFSKEYVID LQVSSRISAK ASGSACSSSK SINP (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 209: (A) LÄNGE: 43 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 209 VAHWQGDQKH YFHTCVMILF FLRESHSVAR LGVQWHDLGS LQP (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 210: (A) LÄNGE: 204 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel

	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 210	
15	DLTFEQIRKL NPAANHRLRN DFPDEKIPTL REAVAECLNH NLTIFFDVKG HAHKATEALK KMYMEFPQLY NNSVVCSFLP EVIYKMRQTD RDVITALTHR PWSLSHTGDG KPRYDTFWKH FIFVMMDILL DWSMHNILWY LCGISAFLMQ KDFVSPAYLK KWSAKGIQVV GWTVNTFDEK SYYESHLGSS YITDSMVEDC EPHF	
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 214:	
	(A) LÄNGE: 33 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel	
25	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 214	
	SFKVTLWKSE TRGCHEGSFS FSEEKIGMGY RTI	33
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 215:	
	(A) LÄNGE: 61 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ia	

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 215	
	NSKVDVIFTP MSICPISVSS SPLGIYSLYV NKIRSSDSLI QSSSFSSLFL CRLLDIYCST	60 61
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 216:	
15	(A) LÄNGE: 24 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
25	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 216	
	PMYKIAKCLL FIKRCNGVGG RGNF	24
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 217:	
35	 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE:1880 Basenpaare (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear 	
	(ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs	
40	(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
	(iii) ANTI-SENSE: NEIN	
45	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (C) ORGAN:	
	(vii) SONSTIGE HEDKLINET:	

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 217:

```
CGCCGGGGC CGGGGGCGC CCAGGGGGGG GCCCGGGGCC GGGGCCCTGC CTGAGGCGAG
     AGCTGAAGCT GCTCGAGTCC ATCTTGCCAC CGCGGCCACG AGCGCTTCCG CATTGCCAGC 120
     GCCTGCCTGG ACGAGCTGAG CTGCGAGTTC CTGCTGGCTG GGGCCGGAGG GGCCGGGGCG 180
     GGGGCCGCGC CCGGACCGCA TCTCCCCCCA CGGGGGTCGG TGCCTGGGGA TCCTGTCCGC 240
10
     ATCCACTGCA ACATCACGGA GTCATACCCT GCTGTGCCCC CCATCTGGTC GGTGGAGTCT 300
     GATGACCCTA ACTTGGCTGC TGTCTTGGAG AGGCTGGTGG ACATAAAGAA AGGGAATACT 360
     CTGCTATTGC AGCATCTGAA GAGGATCATC TCCGACCTGT GTAAACTCTA TAACCTCCCT 420
     CAGCATCCAG ATGTGGAGAT GCTGGATCAA CCCTTGCCAG CAGAGCAGTG CACACAGGAA 480
     GACGTGTCTT CAGAAGATGA AGATGAGGAG ATGCCTGAGG ACACAGAAGA CTTAGATCAC 540
15
     TATGAAATGA AAGAGGAAGA GCCAGCTGAG GGCAAGAAAT CTGAAGATGA TGGCATTGGA 600
     AAAGAAAACT TGGCCATCCT AGAGAAAATT AAAAAGAACC AGAGGCAAGA TTACTTAAAT 660
     GGTGCAGTGT CTGGCTCGGT GCAGGCCACT GACCGGCTGA TGAAGGAGCT CAGGGATATA 720
     TACCGATCAC AGAGTTTCAA AGGCGGAAAC TATGCAGTCG AACTCGTGAA TGACAGTCTG 780
     TATGATTGGA ATGTCAAACT CCTCAAAGTT GACCAGGACA GCGCTTTGCA CAACGATCTC 840
     CAGATCCTCA AAGAGAAAGA AGGAGCCGAC TTCATTCTAC TTAACTTTTC CTTTAAAGAT 900
20
     AACTTTCCCT TTGACCCACC ATTTGTCAGG GTTGTGTCTC CAGTCCTCTC TGGAGGGTAT 960
     GTTCTGGGCG GAGGGGCCAT CTGCATGGAA CTTCTCACCA AACAGGGCTG GAGCAGTGCC1020
     TACTCCATAG AGTCAGTGAT CATGCAGATC AGTGCCACAC TGGTGAAGGG GAAAGCACGA1080
     GTGCAGTTTG GAGCCAACAA ATCTCAATAC AGTCTGACAA GAGCACAGCA GTCCTACAAG1140
     TCCTTGGTGC AGATCCACGA AAAAAACGGC TGGTACACAC CCCCAAAAGA AGACGGCTAA1200
25
     CCCTGGAGTA TCACCCTTCC TCCCTCCCCA GGCACCACTG GACCAATTAC CTTTGAATGC1260
     TGTATTTGGA TCTCACGCTG CCTCTGTGGT TCCCTCCTC ATTTTTCCTG GACGTGATAG1320
     CTCTGCCTAT TGCAGGACAA TGATGGCTAT TCTAAACGCT AAGGAAAAAA AACAAACACA1380
     GAACTGTTTC AAGTACTCAA GACTGACTTA CAGACCAACC AACCACCTTG CTGGAACCCT1440
30
     TGCTAGCAGG CATTCTTATA AAAGAAACTT TCGAGCCTCC TTATATTGCT GGAAACTCAG1500
     CTGTGCTCCA GACTAGAGCC TCCTTACCTA TGCTATGGAT TTTTAATTTA TTTTCTCTTA1560
     TTTCATGTAC ACTGCTTTTT TTGGTTACAG TGTATGATGG ATGTGTATGA AAAAAATGTA1620
     TCTTTGGGAA AACAATTACA GTTTGTTAAT TTGGAAAAAA AAAAAATGAC TCATCTTTAT1680
    TTTTATTCGC ACATCCCACC CCATCCCCTG GAACTACTTG GGGAGGTGGG GAGGGGTACG1740
35
    AGTCCACTGT TGGCTTGGTA GGAGATGAGA GGCCGCATTT GCTGCTTAAG CAAGGGGAAC1800
     TGGGGCTGAG CACACACCGG GGTGCCCCCG GATTTTTCCT CAAGGGCTCT GGAGCAACGG1860
     CACCGGCCCC TTGGGATGCA
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 218:

40

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1024 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 50 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 218:

```
10
    GCGGTCGGTA GTGCGGCGCT GTTTAAAGAT GGCGGCGGAG GAACCTCAGC AGCAGAAGCA
    GGAGCCGCTG GGCAGCGACT CCGAAGTGTT AACTGTCTGG CCTATGATGA AGCCATCATG 120
    GCTCAGCAGG ACCGAATTCA GCAAGAGATT GCTGTGCAGA ACCCTCTGGT GTCAGAGCGG 180
    CTGGAGCTCT CGGTCCTATA CAAGGAGTAT GCTGAAGATG ACAACATCTA TCAACAGAAG 240
    ATCAAGGACC TCCACAAAAA GTACTCGTAC ATCCGCAAGA CCAGGCCTGA CGGCAACTGT 300
    TTCTATCGGG CTTTCGGATT CTCCCACTTG GAGGCACTGC TGGATGACAG CAAGGAGTTG 360
15
    CAGCGGTTCA AGGCTGTGTC TGCCAAGAGC AAGGAAGACC TGGTGTCCCA GGGCTTCACT 420
    GAATTCACAA TTGAGGATTT CCACAACACG TTCATGGACC TGATTGAGCA GGTGGAGAAG 480
    CAGACCTCTG TCGCCGACCT GCTGGCCTCC TTCAATGACC AGAGCACCTC CGACTACCTT 540
    GTGGTCTACC TGCGGCTGCT CACCTCGGGC TACCTGCAGC GCGAGAGCAA GTTCTTCGAG 600
    CACTTCATCG AGGGTGGACG GACTGTCAAG GAGTTCTGCC AGCAGGAGGT GGAGCCCATG 660
20
    TGCAAGGAGA GCGACCACAT CCACATCATT GCGCTGGCCC AGGCCCTCAG CGTGTCCATC 720
    CAGGTGGAGT ACATGGACCG CGGCGAGGGC GGCACCACCA ATCCGCACAT CTTCCCTGAG 780
    GGCTCCGAGC CCAAGGTCTA CCTTCTCTAC CGGCCTGGAC ACTACGATAT CCTCTACAAA 840
    TAGGGCTGGC TCCAGCCCGC TGCTGCCCTG CTGCCCCCCT CTGCCAGGCG CTAGACATGT 900
    ACAGAGGTTT TTCTGTGGTT GTAAATGGTC CTATTTCACC CCCTTCTTCC TGTCACATGA 960
25
    AAAA
                                                                   1024
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 219:

30

35

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:2383 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 40 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

50

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 219:

PCT/DE99/00722

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 220:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:3210 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

WO 99/46375 192 PCT/DE99/00722

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 220:

	CCAACCCCTA	СТСТССССТС	CCACCCACC	ТСТАСССССТ	CTTTGGGGGT	AGGCGGTAGT 60
						AACTTTCTCC 120
15					CTTTCAAGAA	
13						CTTCCTAATG 240
						AAAGATTGGG 300
					TTACACGTTT	
20					TGTACTAGCA	
20						CATAAGGGTG 480
						GAAGAGCTGC 540
				•		GCAGGCCTTC 600
						TTAATTGCCG 660
25						AGAGAACTTA 720
25						ACTGAAGTAA 780
						GCTACATCCA 840
						GAAAAAGAAA 900
				-	ACATGAAAGA (
20						TTGAAGAATA1020
30						TTAGATGGGA1080
						TTATGTTTGG1140
						GAAGATACTT1200
						CGGCAAGAAG1260
2.5						ACGATGGCAG1320
35						GATGCAGTGG1380
						CTGGAACACG1440
						GACCATTATA1500
						TCAGATCAAT1560
						GTGAATGATG1620
40						CCATCACCTT1680
				=		ATGACCAAAG1740
						GATGAGAAAG1800
						AAAGAACAAG1860
						TATAAAGAAC1920
45	TTAAAAGGAG	TCTAGAAAAT	CCAGCAGAAA	GGAAAATGGA	AGATGGAGCA	GATGGTGCTT1980
	TTTACCCAGA	TGAAATACAA	AGGCCACCTG	TCAGAGTCCC	CTCTTGGGGA	CTGGAAGACA2040
	ATGTTGTCTG	CAGCCAGCCT	GCTCGAAACT	TTAGTCGGCC	TGATGGCTTA	GAGGACTCTG2100
	AGGATAGCAA	AGAAGATGAG	AATGTGCCTA	CTGCTCCTGA	TCCTCCAAGT	CAACATTTAC2160
	GTGGGCATGG	GACAGGCTTT	TGCTTTGATT	CCAGCTTTGA	TGTTCACAAG	AAGTGTCCCC2220
50	TCTGTGAGTT	AATGTTTCCT	CCTAACTATG	ATCAGAGCAA	ATTTGAAGAA	CATGTTGAAA2280
	GTCACTGGAA	GGTGTGCCCG	ATGTGCAGCG	AGCAGTTCCC	TCCTGACTAT	GACCAGCAGG2340
	TGTTTGAAAG	GCATGTGCAG	ACCCATTTTG	ATCAGAATGT	TCTAAATTTT	GACTAGTTAC2400
	TTTTTTATTAT	GAGTTAATAT	AGTTTAGCAG	TAAAAAAAAA	AAAAAAAAAC	CACACCTAAA2460
	ATAGACCACT	GAGGAGACCA	TAGAGCGGAT	GCTTTCATGC	ACCCTTTACT	GCACTTTCTG2520
55	ACCAGGAGCT	ACTTTGAGTT	TGGTGTTACT	AGGATCAGGG	TCAGTCTTTG	GCTTATCAAT2580
	AAATTTTAAT	CTCTGTTAAT	CTTACCTGCT	TTAAAAAAAA	GTTCTTGTGT	GTTCGTATCT2640

	TTATTTATTC	CCTAGTTTGC	AGAACTGTCT	GAATAAAGGA	TACAAGGATT	ATTTCAATGT2700
	TACTGCACTG	AAAAACGTGT	ATGTATTAGT	GTGCTAGATT	ATTTAGCAGA	ATATTCACAA2760
	GTTTCTGTTG	ACCTTGTTGA	TTGAGCATGA	CTACTAAATA	TTATGTAATA	AAAAGCATTT2820
	GTCATAACAG	TCTTATGAAG	TAGTTCTTCG	AATATAGAAA	GTTCTATAAT	TTAGCCCATG2880
5	AAATGATAGG	TTTTTAATTT	TCAGAAATGG	AGCTGCATGT	AGAATGAGAT	CACATGCTTT2940
	TATATGTGAA	ATATTGGTTT	TAGCAATTAA	CAGAAGGCAT	ACTTTGCTAA	TTTTATGGCA3000
	AAATTTTAGA	ATAACCTGAA	TGATTATTTT	TAAACTATCT	TGAAGTTGTA	TGTATATATC3060
	CTAATGGGGA	AATGGGGCAA	GGGATTGTCA	GTATAATTGT	TTTCCCGATT	AAATGGTCCC3120
	CATAACCAGG	GGGTGTTTGT	GGCATAAAAA	TCCATAGGGT	ATATAGCAGG	ACCTTTTTTG3180
10	CATTTCCCTG	TGGGGATTTA	ATTTGGAATT			3210

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 221:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1030 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 25 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 30

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 220:

	CCGCTTTCTC	CGCCCAGCTG	GAATTTTTGA	AGCGAGAAAA	TCGACTCGCT	CGGTGTTCGC	60
	CCGCCGACGC	CGCACGGTTG	CTGGGGCTGG	GCTCTTCCTC	GCGGAAGTGG	GGAGGAGGCG	120
	GTTGCGGTTA	GTGGACCGGG	ACCGGTAGGG	GTGCTGTTGC	CATCATGGCT	GACCCCGACC	180
40	CCCGGTACCC	TCGCTCCTCG	ATCGAGGACG	ACTTCAACTA	TGGCAGCAGC	GTGGCCTCCG	240
	CCACCGTGCA	CATCCGAATG	GCCTTTCTGA	GAAAAGTCTA	CAGCATTCTT	TCTCTGCAGG	300
	TTCTCTTAAC	TACAGTGACT	TCAACAGTTT	TTTTATACTT	TGAGTCTGTA	CGGACATTTG	360
	TACATGAGAG	TCCTGCCTTA	ATTTTGCTGT	TTGCCCTCGG	ATCTCTGGGT	TTGATTTTTG	420
	CGTTGACTTT	AAACAGACAT	AAGTATCCCC	TTAACCTGTA	CCTACTTTTT	GGATTTACGC	480
45	TGTTGGAAGC	TCTGACTGTG	GCAGTTGTTG	TTACTTTCTA	TGATGTATAT	ATTATTCTGC	540
	AAGCTTTCAT	ACTGACTACT	ACAGTATTTT	TTGGTTTGAC	TGTGTATACT	CTACAATCTA	600
	AGAAGGATTT	CAGCAAATTT	GGAGCAGGGC	TGTTTGCTCT	TTTGTGGATA	TTGTGCCTGT	660
	CAGGATTCTT	GAAGTTTTTT	TTTTATAGTG	AGATAATGGA	GTTGGTCTTA	GCCGCTGCAG	720
	GAGCCCTTCT	TTTCTGTGGA	TTCATCATCT	ATGACACACA	CTCACTGATG	CATAAACTGT	780
50	CACCTGAAGA	GTACGTATTA	GCTGCCATCA	GCCTCTACTT	GGATATCATC	AATCTATTCC	840
	TGCACCTGTT	ACGGTTTCTG	GAAGCAGTTA	ATAAAAAGTA	ATTAAAAGTA	TCTCAGCTCA.	900
	ACTGAAGAAC	AACAAAAAA	ATTTAACGAG	AAAAAAGGAT	TAAAGTAATT	GGAAGCAGTA	960
	TATAGAAACT	GTTTCATTAA	GTAATAAAGT	TTGAAACAAT	GATTAAAAAA	AAAAAAAAAA1	1020

WO 99/46375 194 PCT/DE99/00722

AAAAGTTTT 1030

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 222:
- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1216 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

10

5

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

15

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 20 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 222:

	TCTGTTCTGT	GGACAACTGT	TACTGTTCTT	CCGTGGCCAA	CCATGGCGGC	CACCAGCCCT	60
	ACCCCCGCTC	CGGCCACTTT	CCCTGGACAG	TGCCCTCGCA	GGAGTACTCA	CACCCGCTCC	120
30	CGCCCACACC	CTCCGTCCCC	CAGTCCCTTC	CCAGCCTGGC	GGTCAGAGAC	TGGCTTGACG	180
	CCTCCCAGCA	GCCCGGCCAC	CAGGATTTCT	ACAGGGTGTA	TGGGCAGCCG	TCCACCAAAC	240
	ACTACGTGAC	GAGCTAACGC	CACGCAGGCG	GCGGGGCGCT	GGGGAATCTT	CCTCCCCAGC	300
	CCCCGGGCTC	GGGAGTTATG	CATCCAGAGA	CCTGCCCTTC	TACCTTCCTC	GCCTCCCCTC	360
	TTCCTCATTC	CATTGCCCCA	GGTCTTTTCC	TTTTGGATTT	TGTTTTGGTT	TTGGCTTTGT	420
35	TTTTGATTTT	TTTTTATTAT	GAATCTCCTG	GACGCAGAGG	TGACAGTGGG	AGCTGGCCTG	480
	GGCCAGGACG	GCAGGTGGCC	CTGGAGATGG	GAAAGTGTCT	GTGTCGAGGC	GCTGAGCTCT	540
	CTCTCTGTTT	CTCCTTTTTT	CCTCTACTCC	TTCCCCTTCA	CACCCCGTG	GCTGGAAGGA	600
	ACCTCGGCTT	CCCTGAAAGC	TTGGGGGTCC	CACCCTTCTT	ACCCCACCCG	GGAGGAACGC	660
	CCAGGGCCCC	GGGCTTGTTT	CTCCTCTTGT	TTTCCTTTTG	GGCAGTTTGA	TCACTGATCG	720
40	AGTAAGGAAT	GACCTTTAGA	TTGTGCGACT	TTTGTTTTTG	TTTTTTTAAA	TTTTTTTAAA	780
	CCAAGAATGA	TTTCTCCTGC	TTCCTTCTCC	TCACCATCTT	CCCAGACGGA	GTTCAAAGGC	840
	CACTTCTCAA	GCAGCTTTTG	GCACCTTCAG	CCTCAGAGTG	GAATCTTTTA	AAGACAGGAC	900
	CCCTATGTCC	AGGAAAGGGG	AAAAGGAACT	TTGCCAATGA	TAGTGACCAC	AGCAAAAGCA	960
	ATAAAATAAT	AAAATAAAA	ACAATAGCAC	AGCCCTTGTT	GAGGTCAGCA	GGGAGGAGGG:	1020
45	GCTGCCCGGA	GTTGGGTCCT	TGCCTGGATT	TTGACACAGC	AACTTCCTGT	AGTGAGCACT:	1080
	TTGTATGAAT	CGTGGACTTC	CTGTTCTCAA	GGCGCAGGTA	TTTATTCTGT	ATCTGTCTAG:	1140
	AGCACACACC	AAAATCCAAC	CTTCTAATAA	ACATGATGGC	GCAGTCCCAA	AAAAAAGAAA	1200
	CAGAAGAAGA	AAAGGG				•	1216

- 50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 223:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE:2369 Basenpaare

- (B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
- 5 (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 10 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 223:

	CGGGCGCCCG	GGCCAGAGTC	CGGCCGGAGC	GGAGGAGCCC	GGCCCCAGGG	ACAGCTCGGC	60
	CGTCATTACT	CAGATCAGCA	AGGAGGAGGC	TCGGGGCCCG	CTGCGGGGCA	AAGGTGACCA	120
	GAAGTCAGCA	GCTTCCCAGA	AGCCCCGAAG	CCGGGGCATC	CTCCACTCAC	TCTTCTGCTG	180
25	TGTCTGCCGG	GATGATGGGG	AGGCCCTGCC	TGCTCACAGC	GGGGCGCCCC	TGCTTGTGGA	240
	GGAGAATGGA	GCCATCCCTA	AGACCCCAGT	CCAATACCTG	CTCCCTGAGG	CCAAGGCCCA	300
						ACAGCTCCTT	
						TGGTCCACCA	
						GCGAGCTCTT	
30						CTGACCTGCT	
						TCCACCGGGG	
						TCATCCTGGA	
						CCTCGTGGTT	
						AACTCAGCCG	
35						GAGGGTGATG	
						ACTGCCCAGG	
						AGCGGGCGTC	
						ACCGTGAGCT	
						CTGGGGGGCC	
40						GCTGCCAAAT	
						CTTGGACCCC:	
						CCGCCCAGCT:	
						TGCCCCACCT	
						GGGAGGGGAG	
45						GTGCAGCTTC:	
						TCAGACTTCT:	
						TAGGCAGGAC	
						GGAAGGAGAG.	
						AGAAGTTGGG:	
50						GGAACAAGCT	
						GTTCATTCAT	
						ACCAGCTAAG:	
	TGTGTGTGGG	GGGTCTCTAC	GCCAGCTCAT	CAGTGCCTCC	TTGCCCATCC	TTCACCGGTG:	1920
	CCTTTGGGGG	ATCTGTAGGA	GGTGGGACCT	TCTGTGGGGT	TTGGGGATCT	CCAGGAAGCC:	1980

:x44-24.

West Taranta and

```
CGACCAAGCT GTCCCCTTCC CCTGTGCCAA CCCATCTCCT ACAGCCCCCT GCCTGATCCC2040
CTGCTGGCTG GGGGCAGCTC CCAGGATATC CTGCCTTCCA ACTGTTTCTG AAGCCCCTCC2100
TCCTAACATG GCGATTCCGG AGGTCAAGGC CTTGGGCTCT CCCCAGGGTC TAACGGTTAA2160
GGGGACCCAC ATACCAGTGC CAAGGGGGAT GTCAAGTGGT GATGTCGTTG TGCTCCCCTC2220
CCCCAGAGCG GGTGGGCGG GGGTGAATAT GGTTGGCCTG CATCAGGTGG CCTTCCCATT2280
TAAGTGCCTT CTCTGTGACT GAGAGCCCTA GTGTGATGAG AACTAAAGAG AAAGCCAGAC2340
CCCTAAAAAA AAAAAAAAA AAAAAAAAA 2AAAAAAAA
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 224:

10

15

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:849 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 224:

	CGAAACGTGC	GCAGGCGCCG	GCCGCTGCGC	TGCAGATGGC	GGAAATGGAT	CCGGTAGCCG	60
35	AGTTCCCCCA	GCCTCCCGGT	GCTGCGCGCT	GGGCTGAGGC	CCTTCTGCGA	TGTTTTACCT	120
	GGCTGCGGCT	GTGTCAGATT	TCTATGTTCC	TGTCTCTGAA	ATGCCTGAAC	ACAAGATCCA	180
	GTCATCTGGG	GGCCCACTGC	AGATAACAAT	GAAGATGGTG	CCAAAACTGC	TTTCTCCTTT	240
	GGTTAAAGAT	TGGGCTCCCA	AAGCATTTAT	AATTTCCTTT	AAGTTGGAGA	CTGACCCCGC	300
	CATTGTAATT	AATCGAGCTC	GGAAGGCTTT	GGAAATTTAT	CAGCATCAAG	TGGTGGTGGC	360
40	TAATATCCTT	GAGTCACGAC	AGTCCTTTGT	GTTTATTGTA	ACCAAAGACT	CGGAAACCAA	420
	GTTATTGCTA	TCAGAGGAAG	AAATAGAAAA	AGGCGTAGAG	ATAGAAGAGA	AGATAGTGGA	480
	TAATCTTCAG	TCTCGACACA	CAGCTTTTAT	AGGTGACAGA	AACTGAAGTA	AAAAGCCCTT	540
	ATAGGATCAA	AAATTGTTCA	GGGCTCTTAG	AGATGGTGAA	AACTACAAAA	AAAACCATGG	600
	CTTTCATATG	GACAGATAAA	ATGAAAGAGA	GGGAAAAGGC	AGTGGTGTGT	AGGCAAATAT	660
45	GGTTTGGCAT	TTGTCTTTTA	ATGACACCTG	ATATGATGTC	ATTTTGATTT	TGAAATTGAA	720
	CACTAGAACT	GTTAATCACC	TTTAAAAAGG	AAGAGCTTAT	TGGGGATTAT	ATATTCCTTA	780
	AAAATATACA	TGGGGGCCTG	AATGTCAGCC	ATCTGTATAC	TGTGGGGAAA	AGGGGTTTGG	840
	GTGCAATTC						849

50 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 225:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1502 Basenpaare

- (B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 10 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 225:

```
CCTTACCGGC AGGGCTGCCC AGGAGCTGCA GGACAAGCAC CAGGAGCCCC TCCGGGTAGC
    TACTACCCTG GACTCCCCTC TGGAACTCCA GGAGGACCAT ATGGCGGTGC AGCTCCCGGG 120
    GGCCCCTATG GTCAGCCACC TCCAAGTTCC TACGGTGCCC AGCAGCCTGG GCTTTATGGA 180
    CAGGGTGGCG CCCCTCCCAA TGTGGATCCT GAGGCCTACT CCTGGTTCCA GTCGGTGGAC 240
25
    TCAGATCACA GTGGCTATAT CTCCATGAAG GAGCTAAAGC AGGCCCTGGT CAACTGCAAT 300
    TGGTCTTCAT TCAATGATGA GACCTGCCTC ATGATGATAA ACATGTTTGA CAAGACCAAG 360
    TCAGGCCGCA TCGATGTCTA CGGCTTCTCA GCCCTGTGGA AATTCATCCA GCAGTGGAAG 420
    AACCTCTTCC AGCAGTATGA CCGGGACCGC TCGGGCTCCA TTAGCTACAC AGAGCTGCAG 480
30
    CAAGCTCTGT CCCAAATGGG CTACAACCTG AGCCCCCAGT TCACCCAGCT TCTGGTCTCC 540
    CGCTACTGCC CACGCTCTGC CAATCCTGCC ATGCAGCTTG ACCGCTTCAT CCAGGTGTGC 600
    ACCCAGCTGC AGGTGCTGAC AGAGGCCTTC CGGGAGAAGG ACACAGCTGT ACAAGGCAAC 660
    ATCCGGCTCA GCTTCGAGGA CTTCGTCACC ATGACAGCTT CTCGGATGCT ATGACCCAAC 720
    CATCTGTGGA GAGTGGAGTG CACCAGGGAC CTTTCCTGGC TTCTTAGAGT GAGAGAAGTA 780
35
    TGTGGACATC TCTTCTTTTC CTGTCCCTCT AGAAGAACAT TCTCCCTTGC TTGATGCAAC 840
    ACTGTTCCAA AAGAGGGTGG AGAGTCCTGC ATCATAGCCA CCAAATAGTG AGGACCGGGG 900
    CTGAGGCCAC ACAGATAGGG GCCTGATGGA GGAGAGGATA GAAGTTGAAT GTCCTGATGG 960
    CCATGAGCAG TTGAGTGGCA CAGCCTGGCA CCAGGAGCAG GTCCTTGTAA TGGAGTTAGT1020
    GTCCAGTCAG CTGAGCTCCA CCCTGATGCC AGTGGTGAGT GTTCATCGGC CTGTTACCGT1080
    TAGTACCTGT GTTCCCTCAC CAGGCCATCC TGTCAAACGA GCCCATTTTC TCCAAAGTGG1140
    AATCTGACCA AGCATGAGAG AGATCTGTCT ATGGGACCAG TGGCTTGGAT TCTGCCACAC1200
    CCATAAATCC TTGTGTGTTA ACTTCTAGCT GCCTGGGGCT GGCCCTGCTC AGACAAATCT1260
    GCTCCCTGGG CATCTTTGGC CAGGCTTCTG CCCTCTGCAG CTGGGACCCC TCACTTGCCT1320
    GCCATGCTCT GCTCGGCTTC AGTCTCCAGG AGACAGTGGT CACCTCTCCC TGCCAATACT1380
45
    TTTTTTAATT TGCATTTTT TTCATTTGGG GCCAAAAGTC CAGTGAAATT GTAAGCTTCA1440
    AA
                                                                    1502
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 226:

50

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1892 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

10

20

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 15 (vii) SONSTIGE·HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 226:

CATAATTCGC TTTAGAGTCA TTTTTCCAGC AATGTTTAAA TTACTTTCTC ATTCTTTTAG TGTATTCAAC ATTGTCTGCC TCTTCCTGCA GTTGATGTAA TTGCTTTGTT TGCAATAGCA 120 CAAGCTGCAT TATTCCAGTC AGGACTGTGA TAACTTGCTG CCAGCCCCAC TCAACTTTCA 180 GTTGGCTCTG TGTCAGTTTT CCACTCAGTG TTAACTACTT GTTACTGCCA TGCTGCTTGC 240 CCTCCCTTGA AGTGTCTATA AGCTCATCAC AGCCTAGAGT TAAGTAAAGT CAATTCACAG 300 25 AAGCACAATT TTGCCCTTTG CGAGACATTG TTGCCTCTAT CTAGTCCTAC AAGTAGGGTT 360 TTGCATACTG TGTTTGCCCC TAGGGTTGTC AGTGCATCAG AAATACTTCT AAATAGTGGT 420 AAAAATGCAC ATGGTTAATG CACATGTTAC TTTTAAATCA TTAGGATATC CCTCACCTGT 480 TCCTGATGAA TAAAAAGTGT GTTAAAGACC AAAATTCTTG GCATAATAAT CAGCTACATA 540 CAAATCACAT ATAGTTTAAT CTTTTTTAAT GGAAAAAAA TCATGTTTAA AATGGCAAAA 600 30 GCCCATCTTA TACACTTTTA TATAGCTGCA AAAAATTTAT ATCTGTACAG ATCTAACACT 660 ACGACACTCA GTATTCATTT TATTGAAGCA TGCAAGTAAA GCACTTTTTC TAATTTATAT 720 AGAGGTATCT AATTAACACA GCACATTGTA CTAATGACTA GGAGTAGCAG CTTTTTCTTC 780 TCTCCCTCTA TGAATTCTTA TAATGTCCCT TTTTCTGTAA GTTTTTGAGA GGCAATTGGC 840 AATTTAGGAG GCAGCAGGGT CTGTTTTGGT CAAATCTTGA ATTTCGTTGT TGCACTCTAG 900 35 TGACTGATCT TTGGGAATGT CTTGTCTTTG CATGGGGCTC ATAGAGATGT GTGCAGACTT 960 GCTTATTGTG GTTAGTGTGT ATCAGGAACA CACACACAGG TGTTCTGACC AGCTCAGGCT1020 TGCCACAGTG AGCAACTCTG TGGCTAGCAA AAGAGAAGTT TATTTGTGCC CAGCCATTGG1080 TCACCTTGGG TGATGCACCA GATAGCAGGC AGATGTTGGT TCATTGGCCT TCGTCCTCTT1140 TCCTCCTAAA ATAATATTGG CTTTACCATC TTAACTCAGC TGTGGGTTTT TTGTGGGTTC1200 40 TTGTTTGTTT TTTGGCATGA ATTGTCATCT TTGGTGTTTT TTTAACCCCC AGCCCCTCAA1260 AAAAATAAGG CCTCCAGGTA TCAAGATCTC ATATTAGGAT TTTCTGTCCT TAATTTTTTG1320 AGCAAAATCT GGAAAATGTG AAAGCATATT TAGATTTTAT ATACTATCTG AAATGTGATT1380 TGTTAAGATT CTTAAATTTG GGCCTCTTAG AATAATTTTG AATGAGATCT ACCGACTCAC1440 TTGTGAGAAT ATTTTTCACA GATTATCTTT GGGCCTTTTC ATTAGAAAGC TGTTTGTTTG1500 45 TCCCCCTGTT GGTACATTTG GTTACCTCAT TTTGCCGTTT CAGATTGTGA AAGCTCACAG1560 GGGTGTTTTT TGGAATCATT TGCTGAGTCA TTTTCTCAAA TCATATTCCA TTGTATCAGT1620 TAACATATAG TTTTAAATGT ATGTATTATA AATATCTGTA ACCAAATCAT TTGAAGGCTT1680 GATAAATTTT TAACAAAGTT TGTACATTTT TTATGAAAGT TACTAGTAAT GCTTTACTAA1740 GTAGTGCAAT GAATTTTTAT TTTTAATCCC TGTGCCCAAT TTTGGAGTTG AGAGGGTTGT1800 50 ΑΑ ΑΑΑΑΑΑΑΑ ΑΑΑΑΑΑΑΑΑ ΑΑΑΑΑΑΑΑΑ

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1522 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:

10

15

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 227:
- 25 CAGGAGTGCG GACCAGCGGG TGCCTGTAGT GGGTGGAATT GGGGTCTGCA CTTGCCCCTC CGCCCCCAGG TGGGAGTCAC CTGGAGCGTG AAGGGACGTG TCTCATCCCC AGTGTGTCGG 120 ACCCTGGAGA CACAGCCGCA GAGCAGCCCC TTCTCATGCA TGGACCTCAC CTACGTCAGC 180 CTGCTACTCC AGGAGTTCGG CTTTCCCAGG AGCAAAGTGC TGAAGCTCAC TCGGAAAATT 240 GACAATGTTG AGACCAGCTG GGCTCTGGGG GCCATTTTTC ATTACATCGA CTCCCTGAAC 300 30 AGACAGAAGA GTCCAGCCTC ATAGTGGCCG AGCCATCCCT GTCCCCGTCA GCAGTGTCTG 360 GCCGTGCTGG CACTTTCTGC ACACTGGCTC TGGGACTTGC AGAAGGCCTG GTGCTGCCCT 480 GGCATCAGCC TCTTCCAGTC ACATCTGGCC AGAGGGCTGT CTGGACCTGG GCCCTGCTCA 540 ATGCCACCTG TCTGCCTGGG CTCCAAGTGG GCAGGACCAG GACAGAACCA CAGGCACACA 600 35 CTGAGGGGC AGTGTGGCTC CCTGCCTGTC CCATCCCCAT GCCCCGTCCG CGGGGCTGTG 660 GCTGCTGCTG TGCATGTCCC TGCGATGGGA GTCTTGTCTC CCAGCCTGTC AGTTTCCTCC 720 CCAGGGCAGA GCTCCCCTTC CTGCNAGAGT CTGGGAGGCG GTGCAGGCTG TCCTGGCTGC 780 TCTGGGGAAG CCGAGGGACA GCCATAACAC CCCCGGGACA GTAGGTCTGG GCGGCACCAC 840 TGGGAACTCT GGACTTGAGT GTGTTTGCCT CTTCCTTGGG TATGAATGTG TGAGTTCACC 900 CAGAGGCCTG CTCTCCTCAC ACATTGTGTG GTTTGGGGTT AATGATGGAG GGAGACACCT 960 40 CCTCATAGAC GGCAGGTGCC CACCTTTCAG GGAGTCTCCC AGCATGGGCG GATGCCGGGC1020 ATGAGCTGCT GTAAACTATT TGTGGCTGTG CTGCTTGAGT GACGTCTCTG TCGTGTGGGT1080 GCCAAGTGCT TGTGTAGAAA CTGTGTTCTG AGCCCCCTTT TCTGGACACC AACTGTGTCC1140 TGTGAATGTA TCGCTACTGT GAGCTGTTCC CGCCTAGCCA GGGCCATGTC TTAGGTGCAG1200 CTGTGCCACG GGTCAGCTGA GCCACAGTCC CAGAACCAAG CTCTCGGTGT CTCGGGCCAC1260 CATCCGCCCA CCTCGGGCTG ACCCCACCTC CTCCATGGAC AGTGTGAGCC CCGGGCCGTG1320 CATCCTGCTC AGTGTGGCGT CAGTGTCGGG GCTGAGCCCC TTGAGCTGCT TCAGTGAATG1380 TACAGTGCCC GGCACGAGCT GAACCTCATG TGTTCCACTC CCAATAAAAG GTTGACAGGG1440 AAAAAAAAA AAAAAAAACT CGAGCGGAAC GAGCTCACTT TCTTCTAGCT GAGCTTTAAA1500 50 ACATTAGAGC TTAAATTTTC AG 1522
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 228:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:2016 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 228:

	GAGAAAATGG	AGGCCTTTGG	GGAAGGGGCA	GGGTGGGAGG	ATTTCTTCTC	CACACAGACC	60
25	TTAACCTTCC	AATCTATTCT	GCAGATGAAG	AATGCCGACT	ACTTCTCCAA	CTATGTCACA	120
	GAGGACTTTA	CCACCTACAT	TAACAGGAAG	CGGAAAAACA	ATTGCCATGG	CAACCACATT	180
	GAGATGCAGG	CCATGGCAGA	GATGTACAAC	CGTCCTGTGG	AGGTGTACCA	GTACAGCACA	240
					ACGAACCCAT		300
	TACCATCGGA	ATATCCACTA	TAATTCAGTG	GTGAATCCTA	ACAAGGCCAC	CATTGGTGTG	360
30	GGGCTGGGCC	TGCCATCATT		TTTGCAGAGC		GAAGAATGCC	420
	ATAAAAACAT				TAGAAGACAA		480
	ACAGACTGGG					ATCCTACCTG	
	CAGTGGTTGC	GGGATCAGGA	GAAACAGGCT	CGCCAGGTCC		CCAGCCCCGG	600
	AAAGCCAGCG	CCACATGCAG	TTCGGCCACA	GCAGCAGCCT		GGAGGAGTGG	660
35	ACTAGCCGGT		GGGAGTTCAG		10.100000	GAGCTGCATG	720
	CTGAATTGGG				AGCTCTTGCC		780
	CGCCCTGTGC				GGCCGACCGG		840
	CCCTTGTGTC		GCTTTGGAGT		0111101100110	11101000001	900
		TCTGAATGAC				CTGGCAGTGT	960
40						CCGCCCCCAG	
		ATGGAGACCC			014100001101	ACTCCTGCTC	
	TCCGGTGCCA	CCTCACCTTC				TCTTTCTGCT	
	CTCCCCTCTT					ACTCTCTCTC:	
		CCACTATCAC				GCCCCCCACC:	
45						TGCCGAAGAT	
	AGACAAGAGG	CACACAGAGA	CAGACCAACT			GGAGAGAGAC:	
		AGGAAAGTCT				AAACTTGCCG	
	CCACCCCCG	ACACTGATGC				TCCCTTCCCA	
		GAACGTCTGA				AATTACTTTT	
50	ATCTTATAAA	ATCAACTAAT				TGTGAAGGTG	
	GCATCTTTCT	GGGCAGGCAG				ATGGGTTGCT	
	GTCTTCTGGC					ACTGGGCAAG	
	GGCAGGGCGG					CTGCATTCCT	
	TTTGCTTCCA	CCACCACTAG	CTTCTTTGGA	ATCTTGGGGT	GGGGGTCATC	TTTGGGGATT	1860

ATGGCTGCCA CCCGGGATTT GAGTGTAGGG AGTGTGGGAG CAGCCTTGGC AGAAGGGGCA1920 CCCGTGCCCT GCAGGTGTTG ACAAGATCCG CCATCTGTAA TGTCCTTGGC ACAATAAAAC1980 CAAATGTCAG TTTCAAAAAA AAAAAAAAAA AAAGAC 2016

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 229:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:765 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel

WO 99/46375

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

15

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- 25 (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 229:

30	CCGGATTCCG	CCCCGCCCGC	TGCGATCCGG	TTCCGCTCCC	CACAACCCGC	TCTGTGGCGG	60
	GGCTTCCGGT	CGGGAGGGTC	CGCCAGCTCT	CGCGTCCTTT	GCTGGGTCCA	GACACCGGTT	120
	CCGTTGCAAA	CATTTTTAAA	GGGCTGGTTA	TTCTTCCTGA	AATGAGTTTG	GTGATTAGAA	180
	ATCTGCAGCG	AGTCATCCCC	ATCAGGAGAG	CGCCACTTCG	CAGTAAGATC	GAGATTGTAA	240
	GGAGGATTTT	AGGAGTGCAG	AAATTTGACC	TGGGGATCAT	CTGTGTTGAC	AACAAGAATA	300
35	TTCAGCACAT	TAATAGAATC	TACAGAGATA	GAAATGTCCC	AACCGATGTG	CTTTCTTTTC	360
	CATTTCATGA	GCATCTGAAA	GCAGGTGAAT	TTCCCCAGCC	TGATTTTCCA	GATGACTACA	420
	ATTTGGGAGA	CATTTTCCTA	GGAGTGGAGT	ATATCTTCCA	TCAGTGTAAA	GAAAATGAAG	480
	ATTACAATGA	CGTCCTGACT	GTGACGGCCA	CCCACGGACT	CTGTCACTTG	CTGGGATTCA	540
	CACACGGCAC	GGAGGCAGAG	TGGCAGCAGA	TGTTCCAGAA	GGAGAAGGCG	GTGCTGGACG	600
40	AGCTGGGCCG	ACGCACGGGG	ACCCGGCTGC	AAGCCCTGAC	CCGGGGCCTC	TTCGGAGGGA	660
	GCTGAGGGCC	GCGTTCCTTC	TGAAAGCGGG	ACGCGGGAGG	GGTGGAGGCT	GCGGGGAGCC	720
	GGGGTCGCAC	ACAAATAAAT	AACGAATGAA	CGTAAAAAAA	AAAAA		765

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 230:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1611 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

50 (D) TOPOLOGIE: linear

WO 99/46375 202 PCT/DE99/00722

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

10

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 230:

CTGCTTGGCG CGACGCTCTA GCGGTTACCG CTGCGGGCTG GCTGGACCGT AGTGGGGCTG CGCGGCTGCC ACGGAGCTAG AGGGGTTAAA AACTAATATT TATATGACAG AAGAAAAAGA 120 20 TGTCATTCCG TAAAGTAAAC ATCATCATCT TGGTCCTGGC TGTTGCTCTC TTCTTACTGG 180 TTTTGCACCA TAACTTCCTC AGCTTGAGCA GTTTGTTAAG GAATGAGGTT ACAGATTCAG 240 GAATTGTAGG GCCTCAACCT ATAGACTTTG TCCCAAATGC TCTCCGACAT GCAGTAGATG 300 GGAGACAAGA GGAGATTCCT GTGGTCATCG CTGCATCTGA AGACAGGCTT GGGGGGGCCA 360 TTGCAGCTAT AAACAGCATT CAGCACAACA CTCGCTCCAA TGTGATTTTC TACATTGTTA 420 25 CTCTCAACAA TACAGCAGAC CATCTCCGGT CCTGGCTCAA CAGTGATTCC CTGAAAAGCA 480 TCAGATACAA AATTGTCAAT TTTGACCCTA AACTTTTGGA AGGAAAAGTA AAGGAGGATC 540 CTGACCAGGG GGAATCCATG AAACCTTTAA CCTTTGCAAG GTTCTACTTG CCAATTCTGG 600 TTCCCAGCGC AAAGAAGGCC ATATACATGG ATGATGATGT AATTGTGCAA GGTGATATTC 660 TTGCCCTTTA CAATACAGCA CTGAAGCCAG GACATGCAGC TGCATTTTCA GAAGATTGTG 720 30 ATTCAGCCTC TACTAAAGTT GTCATCCGTG GAGCAGGAAA CCAGTACAAT TACATTGGCT 780 ATCTTGACTA TAAAAAGGAA AGAATTCGTA AGCTTTCCAT GAAAGCCAGC ACTTGCTCAT 840 TTAATCCTGG AGTTTTTGTT GCAAACCTGA CGGAATGGAA ACGACAGAAT ATAACTAACC 900 AACTGGAAAA ATGGATGAAA CTCAATGTAG AAGAGGGACT GTATAGCAGA ACCCTGGCTG 960 GTAGCATCAC AACACCTCCT CTGCTTATCG TATTTTATCA ACAGCACTCT ACCATCGATC1020 35 CTATGTGGAA TGTCCGCCAC CTTGGTTCCA GTGCTGGAAA ACGATATTCA CCTCAGTTTG1080 TAAAGGCTGC CAAGTTACTC CATTGGAATG GACATTTGAA GCCATGGGGA AGGACTGCTT1140 CATATACTGA TGTTTGGGAA AAATGGTATA TTCCAGACCC AACAGGCAAA TTCAACCTAA1200 TCCGAAGATA TACCGAGATC TCAAACATAA AGTGAAACAG AATTTGAACT GTAAGCAAGC1260 ATTTCTCAGG AAGTCCTGGA AGATAGCATG CGTGGGAAGT AACAGTTGCT AGGCTTCAAT1320 40 GCCTATCGGT AGCAAGCCAT GGAAAAAGAT GTGTCAGCTA GGTAAAGATG ACAAACTGCC1380 CTGTCTGGCA GTCAGCTTCC CAGACAGACT ATAGACTATA AATATGTCTC CATCTGCCTT1440 ACCAAGTGTT TTCTTACTAC AATGCTGAAT GACTGGAAAG AAGAACTGAT ATGGCTAGTT1500 CAGCTAGCTG GTACAGATAA TTCAAAACTG CTGTTGGTTT TAATTTTGTA ACCTGTGGCC1560

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 231:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1473 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

50

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

15

10

5

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 231:

```
GGTGTGGTCC TCAGGGGGGCT GTAGGGTGGG AGGTATGGCT TCAGGTGCCA AGTTGGCGGG
     AACGGCAGCG AGGAGGCCTG GGGGGCACTT CGGGCGCCGC AACAGCAGGT ATCCCAATAG 120
20
     CTCCAAAACC TATCACGACA GCCATTTGTC TCTTTCCCCT TTCCTTGTCC CTTCCTTTTG 180
     GGGGTGGGG AGGAACTCAC GGAGCCAAAG GTACTGTGAA GTTCCTAAAC ATGTCTCTTC 240
     CACTCTTTGT CTAAACTTTG TAACGTAGAT GCAGCTGACT TTGCCTGTAG CCTCATAGAA 300
     CCCATCCCAT GGCTGCAGTG GAAGCTTGCG GTGGCTCTCC AGTGACCAGA GGCATAGTGA 360
     GGTCCCAGGG AGGCTCCCTC TGTCTTGCAA CAGTTATTTG TGATCTTTTT CTATGTGCCT 420
25
     ATTGTCACAA CAGAGTCCGG CAGCGTCTTC TCTTGAGGGA GCAATTTGGA GAAGAGCTGG 480
     AACCCAGACT CGCGCCCTGG ATGCCATCCT TTATCATCCA CAGCAATCCC ATCTGGTTGG 540
     GAGCACTGCT CTGGGTCTCA CACTGCCCCT CCTCTATCCT AGGGAGCCTG AGGCCCAGGG 600
     GTGGAAAGAT CCAGTTGCGG GTGGGGGGTA GTGAACCGTG CAGGATAATG AAAGCAACTT 660
     GCTTTGGAAA TGACCTACCG CTACCCGTTG TCTGAGACTG AGATTATCTC AGACTGTCTT 720
30
     CTGGCTTCTG CCAAAACACT CCCTTAACAG AAAGCACCGA GGGGATGGGG GTAGGGGGGT 780
     TGGGGAGAGT GAGGCTTGAG TGTGAAGGAA GTCTCATATA TGCAGAGCTG AAATCTCCCT 840
     CTTTGTATGT CCACACTTTT GTCTTGTTCT CTAGACTGAT TCTTGCTATT CCAAATCCTC 900
     TTCCACGTTG ACAGCCCTTC AGATATTTCA ACACTCCTCT CAGCATCCTC CACTTCCCCC 960
     ATCTCTCCAA GCTGAACTTG GTTCACAGGG TGGGATTGTG TATGTGCATG CAGGAGGTGG1020
     GGGTGGACAG TGCCCTGGGC TGGAATCCCC CTTAGTTCTA AGTGCCTCCT TGCCCGCAGC1080
35
     TTCGAGAGCT GTGCCCAGGA GTGAACAACC AGCCCTACCT CTGTGAGAGT GGTCACTGCT1140
     GCGGGGAGAC TGGCTGCTGC ACCTACTACT ATGAGCTCTG GTGGTTCTGG CTGCTCTGGA1200
     CTGTCCTCAT CCTCTTTAGC TGCTGTTGCG CCTTCCGCCA CCGACGAGCT AAACTCAGGC1260
     TGCAACAACA GCAGCGGCAG GTGGAAATCA ACTTGTTGGC CTATCATGGG GCATGCCATG1320
40
     GGGCTGGTCC TTTCCCTACC GGTTCACTGC TTGACCTTCG CTTCCTCAGC ACCTTCAAGC1380
     CCCCAGCCTA CGAGGATGTG GTTCACCGCC CAGGCACAAC GAGCCCCCCC TTATACTGTG1440
     GCCCCAAGGC GCCCCTTGAG GTTGTTTCAA GTG
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 232:

45

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:2503 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

10

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 232:

15 GAAACATGCA ACTGAACAGG AAAAAACTGA AGAGGGATTA GGCCCTAATG TAAAAGGCAT TGTCACCATG TTGATGCTGA TGCTATTGAT GATGTTTGCG GTCCACTGTA CCTGGGTCAC 120 AAGCAATGCC TACTCTAGTC CAAGTGTAGT CCTGGCCTCA TACAATCATG ATGGCACCAG 180 GAATATCTTA GATGATTTTA GAGAAGCTTA CTTTTGGCTA AGGCAAAATA CAGATGAACA 240 TGCACGAGTA ATGTCTTGGT GGGATTATGG CTATCAGATA GCTGGAATGG CTAATAGAAC 300 20 TACGTTGGTG GATAATAACA CCTGGAATAA CAGCCACATA GCACTGGTGG GAAAAGCTAT 360 GTCTTCTAAT GAAACAGCAG CCTATAAAAT CATGAGGACT CTAGATGTAG ATTATGTTTT 420 GGTTATTTT GGAGGGGTTA TTGGCTATTC TGGTGATGAT ATCAACAAAT TTCTCTGGAT 480 GGTTAGGATA GCTGAAGGAG AACATCCCAA AGACATTCGG GAAAGTGACT ATTTTACCCC 540 25 ACAGGGAGAA TTCCGTGTAG ACAAAGCAGG ATCCCCTACT TTGTTGAATT GCCTTATGTA 600 TAAAATGTCA TACTACAGAT TTGGAGAAAT GCAGCTGGAT TTTCGTACAC CCCCAGGTTT 660 TGACCGAACA CGTAATGCTG AGATTGGAAA TAAGGACATT AAATTCAAAC ATTTGGAAGA 720 AGCCTTTACA TCAGAACACT GGCTTGTTAG GATATATAAA GTAAAAGCAC CTGATAACAG 780 GGAGACATTA GATCACAAAC CTCGAGTCAC CAACATTTTC CCAAAACAGA AGTATTTGTC 840 30 AAAGAAGACT ACCAAAAGGA AGCGTGGCTA CATTAAAAAT AAGCTGGTTT TTAAGAAAGG 900 CAAGAAATA TCTAAGAAGA CTGTTTAAAT GCACTGTTCT GGTTCCTAAC TTGAAGCAGT 960 TGTCCTTGTG AGAACCGGTC TTTGCCTTTA GCTCATGTCG TGTTTCACAG CAAAGAGGGT1020 ACAGAACCAT CACTGGTCCA GGTTAATGTA CAAAATTTTC TGGCAATGCC TGATTAAAAA1080 AATAAAATTG GCTTGTTGAG AACAGCTGTT TTCGATTTCT AATGTGAAGC AAGACAGAGC1140 35 ACTGCTGTAA ATGTCTAGCA GCAGATTTTT TTTTTATTGG TACATATTAT CCTTCAAATC1200 TGAGAATTTG GACTAACTGC ACCAAAGAAC CCTCTAATTT GGTCCCTGGC ACATGCATAC1260 TTGTCAATGT TTTTATTCTT TTACAAGACC TGCATTTTAT TTGAATTACC CGAATAGCAA1320 TATGTAAAAT ACAAGTGACA AAATGTGATG AGAGCTTCTT GAACCGGTAA ACTAGTACAG1380 GTCTGAGAAA GACATATTAG AAGAATCATT ATACTTCCTT GAATTATATT TATTTTCATG1440 40 TTTCTCTAAT GCAAAGAATG TTTCATCAAA TGTATATTTT CTGTTGCTTA CTGTTTGCTC1500 TGAGAAGAAG CTGCTGTTTC AAAGATGGAC CTCTGAGTAG CTAATTGATT CAAGTAGTTT1560 TTTTATGTTG ACACATTATT ACTGCTGTTA GCAGTCGTTT TCACCAGGTA CTTACAGAGC1620 AGATTTCATA CATCATTCAT TCAAGGGCTA AATTTATATT TTTTGGAAAT CATGGCAACT1680 ACACAGGATG TTGCTTACCA GGACGGAGTT TTGGTATCTT AGTACTGAAG TTAGCACTAT1740 45 GTTTACATGC AAAAGATTAA GGAAAAAACC CTTAAAGTGG ACAGGTATCC AAAGTTCATT1800 TTCTGTGACT CATCAAAGTG ACAAAAGACT TGTAACAACT TTGCCTGGAC TTTTTTCATT1860 TTACAACAGT TCATCCATTC ACAATGATTT TGTTCTCTGC TCCATATTTT TTAATCCCTT1920 AAGCATTTGA TGAAACACTC TTTAGTGCTA TATGCATTTT CTTACTTTTG TTAAAAATGT1980 GACAATTGTC AAAAAATGCA CTAAAATGTA AATGGAGATT GAACAAGTTC ACTTTCCAGC2040 50 TTATAGGCAA CTTTATACAG ACTTGAACAT TTTCTCCAGT TGTTTAGTAA AAGTGAAAGA2100 GAAAGGGTTT TTCCTGCCAC AGGATATAAC TTTTTTTTAT ATAACAAGCA TAACACCA2160 CTGCTTTTGG TGGAAAAGTG CAGAATAGTA TGTACCTTTT ATGAAGAAAA ATGTAATTTA2220 CAATATTCAG TGAGAATGTT ACTGCTGATT TTCTTTTCCA AGGTGTAGAA TATTCTTTGA2280 TTTATAGAAT TCATTTTTGA CCCAGATGAT GGTTCCTTTA CAGAACAATA AAATGGCTGA2340 55 ACATTTCAC AAATAGAGTG TAACGAAGTC TGGATTTCTG ATACCTTGTC ATTTGGGGGA2400

TTTTATTTTA CTTTGTTGCT TTAAAATTCA ATGCAGAGAA GTTGTTGACT GTAGGGGAAA2460 TAAAGTTAAT TCAAATTTTG AAAAAAAAA AAAAAAGTCG ACG 2503

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 233:

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1756 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

10

15

20

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 233:

	AAGCAACCTC	GTTTATGTCT	TATCTTTGCA	TTTTCCTGTA	TTCAGCTATT	TTCTTAAAGG	60
30	AAGGCCCAGG	TCTGTATTAT	CCTACTGCCA	CATAGGAAGT	AAAATGAGTA	CTCACAGCCT	120
	TGCGCCTAAT	CACTGAACAC	AGCTTTTAGT	AATGTTTTAC	ACAAGAACAG	GATATTGGCA	180
	ACTCAACTGT	TAAGCCTTTC	TGTGATTATT	CTTCCTTGAG	ATCACTCTGA	TGTCACCAGT	240
	GTAATTTGAG	CCTGGAGCTT	TTGTTCACAC	TTTAAATAGC	AGTCCCAGAA	TGATTTCACT	300
	ACAGACTCTC	TGGAAAGCCT	GGGAGCTGAA	TTCCGGAAGA	TCCCCACATC	GATGAAAGCA	360
35	AAGCGAAGCA	CCAAGCCATC	ATCATGTCCA	CGTCGCTACG	AGTCAGCCCA	TCCATCCATG	420
	GCTACCACTT	CGACACAGCC	TCTCGTAAGA	AAGCCGTGGG	CAACATCTTT	GAAAACACAG	480
	ACCAAGAATC	ACTAGAAAGG	CTCTTCAGAA	ACTCTGGAGA	CAAGAAAGCA	GAGGAGAGAG	540
	CCAAGATCAT	TTTTGCCATA	GATCAAGATG	TGGAGGAGAA	AACGCGTGCC	CTGATGGCCT	600
	TGAAGAAGAG	GACAAAAGAC	AAGCTTTTCC	AGTTTCTGAA	ACTGCGGAAA	TATTCCATCA	660
40	AAGTTCACTG	AAGAGAAGAG	GATGGATAAG	GACGTTATCC	AAGAATGGAC	ATTCAAAGAC	720
	CAAGTGAGTT	TGTGAGATTC	TAACAGATGC	AGCATTTTGC	TGCTACCTTA	CAAGCTTCTC	780
	TTCTGTCAGG	ACTCCAGAGG	CTGGAAAGGG	ACCGGGACTG	GAAAGGGACC	AGGACTGAAC	840
	AGACTGGTTA	CAAAGACTCC	AAACAATTTC	ATGCCCTGTG	CTGTTACAGA	GGAGAACAAA	900
	ATGCTTTCAG	CAAGGATTTG	AAAACTCTTC	CGTCCCTGCA	GGAAAGGATT	GATGCTGATA	960
45	GAAGAGCCTG	GACAGATGTA	ATGAGAACTA	AAGAAAACAG	ATGGCTGGAG	ATGACATTTA1	020
	TCCAGGGTCA	CTTTGTCAGG	CCCTAGGACT	TAAATCGAAG	TTGAACTTTT	TTTTTTTTTT1	080
	AACCAAATAG	ATAGGGGAGG	GGAGGAGGGA	GAGGGAGGAC	AGGGAGAGAA	AATACCATGC1	140
	ATAAATTGTT	TACTGAATTT	TTATATCTGA	GTGTTCAAAA	TATTTCCAAG	CCTGAGTATTI	1200
	GTCTATTGGT	ATAGATTTTT	AGAAATCAAT	AATTGATTAT	TTATTTGCAC	TTATTACAAT1	L260
50	GCCTGAAAAA	GTGCACCACA	TGGATGTTAA			GATGTCTTCA1	
	GCAACTCAGT	AAAACCTTAC	GCCACCTTTT			TACATTTCAA1	
	ACAGGTTGCA	CAAAAGTTAA	AATAATGGGG	TCTTTTATAA	ATCCAAAGTA	CTGTGAAAAC1	L440
	ATTTTACATA	TTTTTTAAAT	CTTCTGACTA	ATGCTAAAAC	GTAATCTAAT	TAAATTTCAT	1500

ACAGTTACTG CAGTAAGCAT TAGGAAGTGA ATATGATATA CAAAATAGTT TATAAAGACT1560
CTATAGTTTC TATAAATTTAT TTTACTGGCA AATGTCATGC AACAATAATA AATTATTGTA1620
AACTTTGTGA AAAATAGTCT GTGATGCTTG GTCTCAAAGG AAAAAATAAG ATGGTAAATG1680
TTGATATTTA CAAACTTTTC TAAAGATGTG TCTCTAACAA TAAAAGTTAA TTTTAGAGTA1740
AAAAAAAACGG CTCGAG 1756

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 234:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1286 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

20 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

25

10

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 234:

GCCTAGGATC CCTGTGACCC TCAACATGAA GATGGTGATG CCCTCCTGTC AAGGCCTTGA TTGAGCATGA AATGAAGAAC GGGATCCCTG CCAATCGAAT CGTCCTGGGA GGCTTTTCAC 120 AGGGCGGGC CCTGTCCCTC TACACGGCCC TCACCTGCCC CCACCCTCTG GCTGGCATCG 180 35 TGGCGTTGAG CTGCTGGCTG CCTCTGCACC GGGCCTTCCC CCAGGCAGCT AATGGCAGTG 240 CCAAGGACCT GGCCATACTC CAGTGCCATG GGGAGCTGGA CCCCATGGTG CCCGTACGGT 300 TTGGGGCCCT GACGGCTGAG AAGCTCCGGT CTGTTGTCAC ACCTGCCAGG GTCCAGTTCA 360 AGACATACCC GGGTGTCATG CACAGCTCCT GTCCTCAGGA GATGGCAGCT GTGAAGGAAT 420 TTCTTGAGAA GCTGCTGCCT CCTGTCTAAC TAGTCGCTGG CCCCAGTGCA GTACCCCAGC 480 40 TCATGGGGGA CTCAGCAAGC AAGCGTGGCA CCATCTTGGA TCTGAGCCGG TCGAGCCCCT 540 GTCCCCACCC TTCCTGACCT GTCCTTTTCC CACAGGCCTC TGGGGGCAGG TGGCAAGGCC 600 TGGCCGGGCC TTCCTTCCTG GCCTTAGCCA CCTGGCTCTG TCTGCAGCAG GGGCAGGCTG 660 CTTTCTTATC CATTTCCCTG GAGGCGGGCC CCCCTGGCAG CAGTATTGGA GGGGCTACAG 720 GCAGCTGGAG AAAGGGGCCC AGCCGCTGAC CCACTCACTC AGGACCTCAC TCACTAGCCC 780 45 CGCTTTGGGC CCCCTCTGT GACCTCAGGG TTTGGCCCAT GGGGCCCTCC CAGGCCCCTG 840 CCCCAACTGA TTCTGCCCAG ATAATCGTGT CTCCTGCCTC CACTCAGCTG CTTCTCAGTC 900 ATGAATGTGG CCATGGCCCC GGGGTCCCCT TGCTGCTGTG GGCTCCCTGT CCCTGGGCAG 960 GAGTGCTGGT GAGGAGGTGG AGCCTTTTGA GGGGGGCCTT CCCTCAGCTG TTTCCCCACA1020 CTGGGGGGCT GGGCCCTGCC TCCCCGTTAC CCTCCTTCCC TGCAGGCCTG GAGCCTGTAG1080 GGCTGGACTG AGGTTCAGGT CTCCCCCCAG CTGTCTCACC CCCACTTTGT CCCCACTCTAll40 50 GAGCAGGGAG GCAGTGGGG AGGAGTTGTG TCTCGTCTTC TGTCTCCATG TGGTTTTTGG1200 GTGTTTTTCT TGTTGTGTCC TGGATTCCGA TAAAATTAAA GAAATTGCTT CCTCAAAAAA1260 AAAAAAAAA AAAAAAAGT CGACGC 1286

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 235:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1230 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 15 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 20

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 235:

```
ATTCGGCAAC GAGGTGAGAA AATCCCTTTT AAGGCCAAGG AAAGCTGAAT GCTAGCAGCC
    AGGCCTGTGG TACTTCCATG AGAAACCATA GCAGACAATG CCCTCCCAAG TACTGAAATC 120
    ACACTGGAAT CCCCCTTGTT GGGTTCATTT GATTGTTTAA CACAGGATGT GTTGTGTCAT 180
30
    TCTGAAGTTT TTATTTGGGG CAGAAGTCTT TATGGAGATG TAAATGACAG CGTTTCTGGG 240
    AAGACTTGAA TCTATAAAAA TTAGAATCAC ACAGTCAGTA CTACAAGCAA AACAGAGAAC 360
    CTGAAAGAAG GTGCACAGAC TGTAAGAAAA AACCCAAGTT TGTGATATTT CAGTGATTCC 420
    GAAAATTGGT GGTATTTTCA CATTCATAGT GTTTCTATCC AATTTCAGTA CCCACATTTA 540
35
    ATGAGGAAAA AATGTTTTAC CAATGAAGGA GGAATTCTTA AATTAGCTGT AATGTTAGGT 600
    TGGAGAAAAT TTGGTATTTA GGGTATTTTC AAGGTACCAT CAAATCAGAT TTCTGTTTTT 660
    TTGTTAAAAA AAATTTTTTT AATCAGTATT GTTTTTACAA GTAATATACT TTGAAACTCT 720
    TGAACTAATA GTCTCAAAAA CTCTAGAGGA CAGTCTGAGA ACACGTATTT CTATTGTTCT 780
    AAATAAATAC ATGTTTTTGA ATAGTTCAAT CATGAATTAT TGACTATGTC TTCATCAAAA 840
    GTGTTAATCC CTCTCAGGGT CTCTGGTGAA GACCTTCAAG AGTTTGGTTT TTTCTCCCAG 900
    GAAATTGGAA GGTAGAATTG TAAATTCATA GAACTTCTTT TATAATGGTG TACCTCAGCA 960
    GCTGCCTTTC AATTTATGCC AAGTCCTTAC AGAGTTTATA CTTGAATAGT AAATATGTCT1020
    TCTGAGTTTT ACAGTGTCTT AAACTCAATG CACATTTTTT TTTCTTCTTT TTCCACCCCT1080
45
    TCTTGTTTGT AGTTCATTAT ACCTGTCCTA TTACAGAACT GATTTCCTTC CTGGCTGTAC1140
    ATGTTGGGGT GCTGGATTTT TTTCCGTGTC TTTAGTCTTC GGATACATGT TCTCTTCTTT1200
                                                                1230
    AGCTTGTGGT GAATACAGTA ATTTGCATTG
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 236:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK: (A) LÄNGE:2328 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 10 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

15

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 20 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 236:

TGAGAGTTTA GTTGTAGCAG AGGGGCCACA GACAGAAGCT GTGGTGGTTT TTACTTTGTG CAAAAAGGCA GTGAGTTTCG TGAAGCCTGG AAGTTGGCCA TGTGTCTTAA GAGTGGCTGG 120 ACTTTGACAT GTGGCTGTTT GAATAAGAGA AGGACAAAGG GAGGAGAAAG CACATGTGCT 180 25 CCAGTGAGTC TTCGTCACTC TGTCTGCCAA GCAATTGATA TATAACCGTG ATTGTGTCTC 240 TGCTTTTCTT CTGAAATGTA GATAACTGCT TTTTGACAAA GAGAGCCTTC CCTCTCCCCC 300 ACCCCTGTGT TCTTGGGTAG GAATGGGAAA AGGGGCAACC TACAAAGATT GTTGGGGCAA 360 GGGAAGTCAC AAGCTTTCGG ATGGGCGGTG GCTTTTCACA AAACATTTAG CTCATCTTAT 420 TCTCTCTTTG TCCTCTCCC CCTCCTGCCC GCCCGCACCC TGGAATTGCC ACTCAGTTCC 480 TCTGGGTGTG CACATATGTT TGGAGAAATA GAGGAGAGAA AAGAGGGCCA CGTAACTGAG 540 AGCTTACAGT GCCAATGCCG TTTGTGTTCT GGCCAGAGTG GAGTGCGCAG CCTGACTCCC 600 AGGCGCTGAG ATTGTTGCCT GGTTACCCAG GAAGCTGCTG TTCCGGCTGC CCAGCCTTTC 660 TCTGAGCCAG CGGATGCACA GTCCGTGGCC TTCTTCAGGC TTATTGATGA TGCTTTTTGC 720 AAATGTTGAA TCATGGTTCT GTTTCTAAGT TGGATCTTTT TTGTTTTCTC CTTGCCACCC 780 35 TAATTTGACA TCAAAATTCT CTCTTGTGCA TTGGGCCCTG GGTCATTCAA ACCCAGGTCA 840 CCTCATTCCC CTTCTCTGTT CACACCTAAT GTCTTGAAGA GTAGGTAGCA GCAGTGTGGG 900 CTGAACCTAG GCCAGCTTGC TTAGCGGGTC ACCCTGCTGT GAAGTCCTGG CAGGTGTTGG 960 TAATGTGTGG AAATGCAGTC AGCAAGTTTG CTGGGGAGTT TGATAAAAGT ATAAAACAAA1020 ACAAAAAAAG CCTCGGTATA ATTTTGTTCC ACGACTTCTT CTGTAGCTTT ACACCAGAAG1080 GAAGGAATGG GCTACAGCAG GTAGTGGAGG AAGAGGGGGG TGAGCAGGTG TATTAAAATA1140 GCTTACGGGT AAGGCCTAAA AGGTCACCCC TCGGCCCCCT CTCCAAAAGA AGGGCATGGG1200 CACCCCAGG AGAGGATGGC CCCAAAAACC TTATTTTTAT ACATGAGAGT AAATAAACAT1260 ATTTTTTTTA CAAAAATAAC TTCTGAATTT ATCAGTGTTT TGCCGTTAAA AATATTCCTC1320 TATAGTAAAT TATTTATTGG AAGATGACTT TTTTAAAGCT GCCGTTTGCC TTGGCTTGGT1380 45 TTCATACACT GATTTATTTT TCTATGCCAG GCAGTAGAGT CTCTCTGCCT CTGAGGAGCA1440 GGCTACCCGC ATCCCACTCA GCCCCTCCCT ACCCCTCAAG ATTTGATGAA AATTCCAACC1500 ATGAGGATGG GTGCATCGGG GAAGGGTGAG AAGGAGAGCC TGCCTGCTCA GGGATCCAGG1560 CTCGTAGAGT CACTCCCTGC CCGTCTCCCA GAGATGCTTC ACCAGCACCT GCCTCTGAGA1620 CCTCGCTCTC TGTTCCAGCA ACCCTGGTTG GGGGGTCAGA CTTGATACAC TTTCAGGTTG1680 50 GGAGTGGACC CACCCCAGGG CCTGCTGAGG ACAGAGCAGC CAGGCCGTCC TGGCTCACTT1740 TGCAGTTGGC ACTGGGTTGG GGAGGAAGAG AGCTGATGAG TGTGGCTTCC CTGAGCTGGG1800 GTTTCCCTGC TTGTCCAGTT GTGAGCTGTC CTCGGTGTTA CCGAGGCTGT GCCTAGAGAG1860 TGGAGATTTT TGATGAAAGG TGTGCTCGCT CTCTGCGTTC TATCTTCTCT CTCCTCCTTG1920 TTCCTGCAAA CCACAAGATA AAGGTAGTGG TGTGTCTCGA CCCCATCAGC CTCTCACCCA1980

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 237:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1767 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

15

10

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

20

25

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 237:

	TGTGACATTG	TCCTGAGGTT	CATCCGCCTA	AATTATTATT	AGCCATCCCT	TACCAAATAT	60
	TTCAAACCAG	GCAAATGACT	TCTGGAAGAG	AGAGAAAGGA	AGGGGAGAGG	GAGGGAGAAT	120
35	ATGAGTAAGC	AAGCAGGGTC	ATATGGTTAA	ACATGGAATT	TTTTAAAGGA	GTTATTACAA	180
	GTGGGAGTCA	AATAGAACTG	TGGTAGAATG	CTTTGGGTAC	AGGAATATGT	TATGCAATAA	240
	AGTGAGGAAG	AGAAAAAGGG	AATAAGAAGG	GAGGAATGTA	ACTAGAGCAG	CTCCCAACAG	300
	TTTGCCTATG	TATTTGCCAG	CACCAAAATT	CGTAGAGTAA	GCCACTTACA	TTTCCACTGC	360
	TAGTATTAAG	GAAAGACAGC	AGTGGTGATT	CTTATAAAGT	GAGTATACAT	TTATTCTTAT	420
40	TCTGATATGT	GAATTTTTCT	TTCACCAGTT	AATTAACTGG	TAATTTGTAA	ACAGTGGGAA	480
	GAAGATTAGA	ACAATTATGG	AGGTACTGAA	TTACACAAGG	AGATTAAAAT	GAAATGAATC	540
	AAACTAACCA	CAAGATAGGT	AGATTGATTC	ATTTCATTTT	AATCTCCTTG	TGTAATTCAG	600
	TACCTCCATA	ATTGTTCTAA	TCTTCTTCCC	ACTGTTTACA	AATTACCAGT	TAATTAACTC	660
	GTGAAAGAAA	AATTCACATA	TCAGAATAAA	AATAAATGTA	TACTCACTTT	ATAAAAATCA	720
45	CCACTGCTGT	CTTTCCTTAA	TACTAGCAGT	GGAAATGTAA	GTGGCTTACT	CTACAAATTT	780
	TGGTGCTGGC	AAATACATAG	GCAAACTGTT	GGGAGCTGCT	CTAGTTACAT	TCCTCCCTTC	840
	TTATTCCCTT	TTTCTCTTCC	TCACTTTATT	GCATAACATA	TTCCTGTACC	CAAAGCATTC	900
	TACCACAGTT	CTATTTGACT	CCCACTTGTA	ATAACTCCTT	TAAAAAATTC	CATGTTTAAC	960
	CATATGACCC	TGCTTGCTTA	CTCATATTCT	CCCTCCCTCT	CCCCTTCCTT	TCTCTCTCTT1	L020
50	CCAGAAGTCA	TTTGCCTGGT	TTGAAATATT	TTGTAGGGAT	TGCTTATTAT	ATTATTTTAG	F080
	CTGATGAACC	TCAGGACAAC	GTCTACACAC	ACACACATAC	ATACACGCAC	ACAAAATCTC1	1140
	AGCTGTTGAA	GAGTGGGCTT	GGAATCAGAC	• • • • • • • • • •	AGTAAAAAAC		
	AAGTCATTGT	GACTTGAGTA	GTTACAGACT	GATTCCAGTG	AACTTGATCT	AATTTCTTTT1	L260

	GATCTAATGA	ATGTGTCTGC	TTACCTTGTT	TCCTTTTAAT	TGATAAGCTC	CAAGTAGTTG1320
	CTAATTTTTT	GACAACTTTA	AATGAGTTTC	ATTCACTTCT	TTTACTTAAT	GTTTTAAGTA1380
	TAGTACCAAT	AATTTCATTA	ACCTGTTCTC	AAGTGGTTTA	GCTACCATTC	TGCCATTTTT1440
	AATTTTTATT	TAATTTTATT	TGCTTGAGCA	CACTGATCAA	CCACTGAACT	GCCTTCTTCC1500
5	ATTGTCCTGC	AATGATATAA	GGGTTACATT	TTTGTGTATA	TGGCTTTCAT	AGTTGGGATT1560
	TCAGAGCACT	GATACCAGAT	ATTTTCAGTT	TGTTCTCTGG	GGGAATTTCA	TTTGCATCTA1620
	TGTTTTTAGC	TATCTGTGAT	AACTTGTTAA	ATATTAAAAA	GATATTTTGC	TTCTATTGGA1680
	ACATTTGTAT	ACTCGCAACT	ATATTTCTGT	AAACAGCTGC	AGTCAAAAAT	AAAACACTGA1740
	AAGTTTTCAT	TTTGCAGTGG	AAAAAA			1767

15

5

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 238:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:2311 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 30 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 238:

	(,			Q .D 200	•		
35							
	CATCGCCTTC	ACCGGCGGCG	GCAACATCGT	GGTGGCCACG	GCGGACGGCA	GCAGCGCGTC	60
	GCCCGTGCAG	TTCTACAAGG	TGTGCGTGAC	GTGAGTGAGC	GAGAAGTGCC	GTATCGACAC	120
	GGAGATCCTG	CCCTCCCTGT	TCATGCGCTG	CACCACCGAC	CTCAACCGCA	AGGACAAGTT	180
	CCCCGCCATC	ACCCACCTCA	AGTTCCTGGC	CCGGGACATG	TCGGAGCAGG	TGCTTTTGTG	240
40	CGCGTCCAGC	CAGACCAGCA	GCATCGTGGA	GTGCTGGTCC	CTGCGCAAGG	AGGGACTCCC	300
	CGTGAACAAC	ATCTTCCAGC	AGATCTCCCC	CGTGGTTGGC	GACAAACAGC	CCACAATTCT	360
	CAAATGGCGG	ATCCTATCGG	CCACCAACGA	TCTGGACCGT	GTGTCGGCCG	TGGCGCTGCC	420
	CAAGCTGCCC	ATCTCGCTCA	CCAACACCGA	CCTCAAGGTG	GCCAGCGACA	CACAGTTCTA	480
	CCCTGGCCTC	GGGCTGGCCC	TGGCCTTCCA	CGACGGCAGC	GTCCACATCG	TGCACCGGCT	540
45	CTCACTGCAG	ACCATGGCCG	TCTTCTACAG	CTCCGCGGCC	CCGAGGCCTG	TGGATGAGCC	600
	GGCCATGAAG	CGCCCCGCA	CCGCGGGCCC	CGCCGTCCAC	TTAAAGGCTA	TGCAGCTATC	660
	GTGGACGTCA	CTGGCCCTGG	TGGGGATTGA	CAGCCACGGG	AAGCTGAGCG	TGCTCCGCCT	720
	CTCACCTTCC	ATGGGCCACC	CGCTGGAGGT	GGGGCTGGCG	CTGCGGCACC	TGCTCTTCCT	780
	GCTGGAGTAC	TGCATGGTGA	CCGGCTACGA	CTGGTGGGAC	ATCCTGCTGC	ACGTGCAGCC	840
50	CAGTATGGTA	CAGAGCCTGG	TGGAGAAGCT	GCACGAGGAG	TACACGCGCC	AGACCGCTGC	900
	CCTGCAGCAG	GTCCTCTCCA	CCCGGATCCT	GGCCATGAAG	GCCTCGCTCT	GCAAGCTGTC	960
	GCCCTGCACG	GTGACCCGCG	TGTGCGACTA	CCACACCAAG	CTCTTCCTCA	TCGCCATCAG	L020
	CTCCACCCTG	AAGTCGCTGC	TGCGCCCCCA	CTTTCTCAAC	ACGCCTGACA	AGAGCCCCGG1	L080

CGACCGGCTG ACCGAGATCT GCACCAAGAT CACCGACGTC GACATTGACA AGGTCATGAT1140 CAACCTCAAG ACGGAGGAAT TTGTGCTGGA CATGAACACA CTGCAGGCGC TGCAGCAGCT1200 CTTGCAGTGG GTGGGCGACT TCGTGCTGTA CCTGCTGGCC AGCCTACCCA ACCAGGGTTC1260 CCTGCTGAGG CCGGGCCACA GCTTTCTGCG GGACGCACC TCGCTGGGCA TGCTTCGGGA1320 5 ATTGATGGTG GTCATCCGCA TCTGGGGCCT TCTGAAGCCC AGCTGCCTGC CCGTGTATAC1380 GGCCACCTCG GATACCCAGG ACAGCATGTC CCTGCTCTTC CGCCTGCTCA CCAAGCTCTG1440 GATCTGCTGT CGCGATGAGG GCCCAGCGAG CGAGCCGGAC GAGGCGCTGG TGGATGAATG1500 CTGCCTGCTG CCCAGCCAGC TGCTTATCCC CAGCCTGGAC TGGCTGCCAG CCAGCGACGG1560 CCTGGTTAGC CGCCTGCAGC CCAAGCAGCC CCTTCGTCTG CAGTTTGGCC GGGCGCCCAC1620 10 GCTGCCTGGC AGTGCTGCCA CCCTGCAGCT CGACGGCCTC GCCAGGGCCC CAGGCCAGCC1680 CAAGATCGAC CACCTGCGGA GGCTGCACCT TGGCGCTTGC CCCACGGAGG AATGCAAGGC1740 CTGCACCAGG TGCGGCTGTG TCACCATGCT CAAGTCGCCC AACAGAACCA CGGCGGTGAA1800 GCAGTGGGAG CAGCGCTGGA TCAAGAACTG CCTGTGCGGT GGGCTCTGGT GGCGGGTGCC1860 CCTCAGCTAC CCCTGAGCCC AGCTGCCCCT CAGCTACTCC TCAGCTACCC CTCAGCTGCC1920 15 CCTGAGCCCG GCTGCTGCAA GAGCCACCGC TCGCCCTGGA CTCTCCTCGG CGCGGTTAAC1980 CTCAGCCCGC CCTGCAGGGC TGTTGAAGGC CGTGGGCCGG ACGCCTGCGT GACCAGCAGA2040 GCTTCTGAGG AAGCCCCTGC CTTTGTCCAG CTGGGCCCGC AGTCCACACA CCACTCTCCC2100 AGGACCCCCA GATCCCTGGA CCATCTGCAT CCAGAGGACC GTCCGTGACG GCCGGGGGTC2160 CAGGCGGACC TTGTGGTGAC CCGGCTCGGG CGTCTCCTCG GTTTCCTTGC CTCACCCGCG2220 20 GAGAGCGCTG AACCTGGACA AGCAGCGGCT GGGAAGGACA GGTCCAATAA ACGCCCTCTG2280 CGCCCAAGAA AAAAAAAAA AAAAAAAGGG G 2311

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 239:

25 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1772 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

30

(ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

35

40

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 239:

TGGGCGCTGT AGTCCGGCCG GAACCTGTTT GCGACCCCGA GTCCCATGAC ACCGCTTCTC 60
CTCACACCCC AGTCCGCAGT GCCCCTCCCC AGCCTCGGCC GGGCCTCCCG GGAGCCGGGC 120
GTGGCGTTCC AGCTAGTGAG CCGTTTCTCC CCTGGGCTCG GAGGCGGAAG CTTGAGGGGC 180
GCGGGGAGGA GCTTCGCGTG CGGGGTGAAC GCCCGCTCTA CGTGCTCGTT CTCTTCGCGA 240
CCGCTGCGCG CGAGCCCCGT GTCCCCACGG CGGCAGCAG CGCCGGCGGC GGCGGCTGAA 300
CGCGGAGGGG GCGGAGGGAG CCCGCGGCGG CGGCAGCAGC TACAGCGAAA TGGCGGAGAC 360

CGTGGCTGAC ACCCGGCGGC TGATCACCAA GCCGCAGAAC CTGAATGACG CCTACGGACC 420 CCCCAGCAAC TTCCTCGAGA TCGATGTGAG CAACCCGCAA ACGGTGGGGG TCGGCCGGGG 480 CCGCTTCACC ACTTACGAAA TCAGGGTCAA GACAAATCTT CCTATTTTCA AGCTGAAAGA 540 ATCTACTGTT AGAAGAAGAT ACAGTGACTT TGAATGGCTG CGAAGTGAAT TAGAAAGAGA 600 GAGCAAGGTC GTAGTTCCCC CGCTCCCTGG GAAAGCGTTT TTGCGTCAGT TCCTTTTAGA 660 GGAGATGATG GAATATTTGA TGACAATTTT ATTGAGGAAA GAAAACAAGG GCTGGAGCAG 720 TTTATAAACA AGGTCGCTGG TCATCCTCTG GCACAGAACG AACGTTGTCT TCACATGTTT 780 TTACAAGATG AAATAATAGA TAAAAGCTAT ACTCCATCTA AAATAAGACA TGCCTGAAAT 840 TTGGCAAGAA GGGGCAAAAA CGTGACTATT AATGATTGAT AAGCACCAGT GAAGAAGTTC 900 TAACTTTTAG CATGCTGCAC AGAAACTGGT ATAACATGCC TTCAGTATAC TAACACTCAT 960 10 ATGCTCAGTT TTGTTTTGTT TTGGCAGTTG ACAAGAAGTT AATTTGCTTT AGTAAAAATC1020 CCTCATTCCA GCCTTTCTAT ATAAATAGCT CTTTCTTGCT GTTTTAATGT GGTGCACACT1080 ATAGCCTCAC AAACCTGTTA TTCCAGTGTA ATCTGCAGTG TCGTAACTAA AGTTACTGGC1140 TTGGTCTTAT TTGCACAGTT TTTGCGTCTT GTTTGCTTCT TGCATCTGAT TAACTAGAAT1200 ATTTCTCTTT CCCCCTTTTA ATTTGTGATG TCACTTGACC CCATTTATGT GTAGGAGCAC1260 TACACCATTG GTTTCCAATA CTGCACACAT AAGATACATA CTTGTGTGCA GAAAGTATCT1320 TCCTCCAGGC TTGTAATACC CTTCACATGG AAGATTAATG AGGGAAATCT TTATATTCTG1380 TATAAAAACA AAAGCAAATT TATATACTAA AATCATTTGT CTAAAAATTT AAGTTGTTTT1440 CAAATAAAAA TTAAAATGCA TTTCTGATAT GCACTGATTG TGTTGCCTCC AGCTTTTTTT1500 20 GCTCTCTATG AGTGACTACT TAAGTCACTT GTTGAGAGGG ATTATTTACT AATTATATAC1560 TTCTCATTCC TGTAACTCCA TTCCCTTTAA ACAGTGGTGA TATCAAATAT ACTTCCATCC1620 ATTGAATGGG GTATTTTTAA CAACAACAAA AGTGATATAC TAAAAAATGT ATTGCTTAAG1680 GCTTATTGAA TCATTTTGAA GCACTTTGTG TATTTGAAAA CTGCTTTATA ATCTCATTTA1740 TTAAAAGGAC TTTCAAAGAT AAAACCAAAA AA 25

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 240:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:2409 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

40

30

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

45 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 240:

```
GCCAGGTGCA GTGGTGTGTG CCTGTAGTCT CAGCTATTTG AGAGGCTGAG GTGAGAGGAT 240
     CACTTGAGTT CAGGAGTTCA AGACCAGCCT GGGCAACATA GCAAGTCCCT GGCTCAAAAA 300
     AAAAAAAGTT TCCCATTCAT ATTAACTCCA TCTTTTAAAA ATGTCATGAT TACAAAGTGA 360
     AAAGATTTGG CTTTCTTAGA GGCTCAATCA CAGAGGTGAA AGTGACCTTG GAAATCATAT 420
     ACTCTATCCC CATGTTACAC AGATTAGAAA AACTGAGGTT ATGGCACTGA CTTAGGCACC 480
5
     CCCCAGCAAG GCAACCCAGG GACTACAACT GGCAATCCCA ACTCCTGGGC TAGGGCTTTG 540
     TCTACCTTTT TTTGCATTGG CCTCTTAAAG AGGCAATGAA TACTAATTCC TGGCATCAGA 600
     AAAAAAAAA GGCATGAGGT GGGAGGATTC TTTTTTCCCT GATGGGAAAC AGTGAATAAG 660
     AAAAATCTCA TCATTCGATG GAAGAGGTGA CTTAATAATT TTATTAATGA ATTTGATGTC 720
10
     CCATGTTTTG TAGTTTTGTT ATCATTGAAC CATTGGGGCT GGAATCTGCC TAAATAATTT 780
     TATCTTGGTA GCCAGCAATT ATGTTGGTAT TTTATGTGGG CCTTCCCAGA TTTTCATATT 840
     AATGAAATGA CTAATAGTCG TACTTAAGAG GTAACTCTAC TAAAGCAGAA TGAGATCTAA 900
     TATGTTGTGG AAATAAAAGA GTTTGCAGTG GAATGATACT CTCACTCCGT GCTTGTAAAA 960
     TTGAGTTCTA TTCAAGACGG AACTGCTATG ACTGGCCTAT TCAAGGCTTC ATATTTTAT1020
     ACAGACTATT TCACAGACCA TAGATTTATT TTAAAAGGGA AAATCTCACA CATAATTAAG1080
15
     CAGTGGAAAA TGTGCTCAAT GCTATGGTGC GTCAGGCCCT CTGTCTACCA GGTTTCTCCC1140
     GCTTTCTGCA GAGCTGTGGA CCCTGTACGT ACCAAACAGG TGAACTTGGT CCATCTTTCC1200
     TTCTTCCTTT TTTTGCACAT TTGCATTTAT ATCTTCCTGT ACTAAAAGAA ACAAATTATT1260
     TATAATTGGG GTGACAATAT AAAGGAACAA AAGATGGGGC AATAGTTGCT TCCTAGCTGG1320
     AGCTGTAAGT CCATGTTACA GAAACTCACT ATTTAAAAAG TTTTAAAAAGA TTTATGAACC1380
20
     TTGTCCTACA ATTCGCTGAA TACTTATTTG TCTTTTAAAC TCCCCTCGGT GTATGGATCA1440
     TCTTCGTCAG AATGCCGTTG TTTCATTGTG AATCAGGGGA AAATGTTAAT CATTTGGAGA1500
     CTGTTTTCTT ATTACCAAAT GTACAATCCA TAAGACAACT GAAAGCAACA ACTGCTGGGT1560
     TCACTGACAA AGATTATAAA AATCATCACG TTCAAAGTAG AGTTTTTAGC CAAGGTCAAG1620
     AACTAACCTG GGGCTGAGTC AGCGTCTCTA CCCACTTAAA TAACAGCGTA AAGATCTTTC1680
25
     ACTAAATTCG TTATGTGGTC TGTCTGGATG TAAACCTATA TATTTCCTTT TGAAACAGAA1740
     TCATATCCTG CAGACTCTTG GCACTCCTGC ATAGCTTTGA CCGAATGTTC ACTCTCATCG1800
     TAATGGAAGA TTTCTATCTA TGCAGATAAT ACATGTTTTT AAATACTGTT TTCTGTTTAG1860
     TCCTCAATCT TCCTAACTCA AATTGGGGAC TGAGGAGAGA GAAAGGTGGT TACCCCTGTT1920
     ACCGTGCCAT ATTCTTCTTG CTGCTTTTCA ACCCCACGTG ATTGTTGATT GACGGTTCTG1980
30
     CTATAATGTG CGTGCCCTTC AAGTTTCAGA AAACTTTCCC AATCATTTCA CTTCAATCTT2040
     AATTGAACCC AAGAGTCAAA GTTATTATTT TCTCCGAACG TGTTTGTGAT CTTCTGTTAT2100
     ATTTTGGGGC ATGTTACCTT TATGGTATAT AAGCTGTAGT GCATACTCTT TGTATTGCAA2160
     AAAACTGGTC AGTAATTTAT GTACATGTAT TCCACATTTT AGTGTGCTTG AAGTGACAAT2220
35
     CCATAGTTTG TAGTAGTTTG TTATTTGTCA ACTTTACCCT GTGTTTTAAG GACATCTAAA2280
     CATTCCTTGT CCTATCAAGA TGACAAAAGC AGAATGTAAT TTTTTTTTGG AAGCTTCGTG2340
     ATTACCTGTA ACAAGTTCTG TTTTTAAAAC GAATACAAAT AAAGTTAGTA ACTATTTTTA2400
     AATCAAAAA
```

40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 241:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:2594 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 55 (vi) HERKUNFT:

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 241:

```
10
     CGCCCTTTTT TTCTTATTT TCTTATGTAC TCATCTACTT ATTCTCAAAG TATTTAGCAT
     TCAACACTCT TTTTGCTTTA AAAAGAATGG CCTTACAAAG GGACAGAAAA GAGAAGACAC 120
     GAGCTTGGTG TATTTTCATC AAGTTATGTG GCAGAGAAAT CCAGATATTA CCAGGACCTG 180
     TCTAAACAAA TGTTGTGGGT TTTCTTTTCA TTCGGATAGC CACTTTATAG TTGGAATATC 240
     AATTCTAATG AGGAGGAAGA CATAAATATA AGTGGTAAAA AGAAACATGA CTTCCCTTAA 300
15
     AACAGGCTGG ATAATCTATA TCAGCCTTGT GGGTGGAGAC TAGTATTTGA TCCTTGCCAT 360
     ATAAAACATT TTAATATGGT TTACATGGGA AAATATCGAT GGCTTCCTCA CAAAATGTAT 420
     GGGTGACGTG AAGTTGAAGA GCCAATGGCT TGGGTGACAC GTGCTGGATC CAAAAAGATC 480
     AGGGAGACTA GAATAAAACT TGGATGTTAA AAATTCACCA GGAATCCACA TAAAGTACTA 540
     TATTTGGGCT AAAATGAAAA ACTAAATACA AGGTGGGAGA GAGGCAAGAA TTTCAGTTGA 600
20
     GCAGGCTACG TGAGGAGAAA ACAGTGGTGA GGATCACATC ACATTGTGTT TGCATTTGCC 720
    GGAACCATAC TTTAAGAAGA AAACCGATCA TCTATAATAA CATCAGTTTA TCAATGCCCC 780
     GTCCTGATGA AGTGTGCAGA CTCTCAGAAA CAGCAGGAAG GACTTCATGA GAACCCTCAG 840
     GCTGGAGAAG GGACTAGGGC ACAAGGAGAG CTCTCCTAGG ACCAGGACCA AGAAGCTACA 900
25
     GGCAGGCACA GTTTAGCTCC TGCAGAGACC CAGCTTTTCA CAAGTTGGAG CCTTCCAGAG 960
     ATAGAGGGAC TGTGGTAGGT GGTGACCCAC CCATCACTGG AGGTGGAAGC AGAGGCCGTT1020
     TGCCAGGGAT GCTGGAGAGG GGATTCAAGC ATCTGGCTGG GCAACGTGAT GCTCAGGGCC1080
     GTCTCCACTC AGGGCTTAGG GGAGTCTGTG AGTAGAAGAG CTTTAGGTGA TTTGTTTGGT1140
     GGGGGAAGGC AAGTACACAG CTATGCACTT TCCGTTTCTG ACTTTTGCCA CCCTGTCAGC1200
    CATGGGGAGC CCACTGTGGG ACTGAAACCC TGAGCTGAAT GCGGCCTCAT GTCTCAGAGA1260
30
     AACACTGGCA AGTTGGTCAG AGCCGCCGTC TGCATCGAGG CGTACTGAGC GGCAGGATGG1320
     GGGGCTGCCT GCCCAGGGTC TCTCACCGTG GTGTAAGCAG AGCCATGGCT TGCCTAGGAC1380
     CCTATAGATA CCATCACTCT TTCTCAGCTC GACTGGAGTT TCTGCACCTT TGCAGGGGCA1440
    AAGTAACTCC CTGCACCCTG AACCACCCCC CATTCCTGTT CATTTCAGCA GATAATGATG1500
35
    GAGGGGGGG GGTGTCCATC GTGCTGAGGG TGTGACCGCA AGAGGGTGAA AACTTCCAGC1560
    CAACTITCTC AGTCCTTTCT CTTGCGAGAG GGAAGCCACC TGCTATACAA ACTAATACCC1620
    CCTGCCTTGA CCCCTTCCCC ACGACTCAGT TGACAGAAGG ATATACTTTG TTATAACTTA1680
    TTATTTTGTT CTCTGTAAAT ACAAGATGTT TATAGGAAAT ATGTATTCTG AACTCTATCT1740
    GCAGAATGAG TCACTACACC AAAATAGTTC TATTATTTAG AATGTGTTAA TTTTAAAGGG1800
    ACCTGATAGG TATTTATTTA CATATGCGAT CCACATTTGT GTGAAAGCAT GTGATCATAC1860
40
    TAACCCAGCC TCCTGGAATG TCGCTGTACG ATGATTGATG TCTTTTTCTC AGTCCATAGT1920
    TACAATTGTT TAGTATGCTA ATCAGTCCAG TTCCCTGAGG TTTAAGATCA AATATAAATT1980
    ACTCTGCTTT TCGACTCATT CAGGTAGCAT TGTACCTGAA CCTGATTGCT ACTTTTTCAT2040
    CTTAAATATT ATATTTCCTC ATCTAATCTG CCTTCCCCTC ATCCACAGAC ATTTGGAGAA2100
    GGAAATGGGA GGGTGTCTGT TATCCCTTTC TCTTTGCTTT GTCCCCGTTG TTAGACTGGC2160
45
    AGCGTCAGTT GCTCGGTGGG CTTGGTTAGA GCCGTGGGTG AGGCAGGTGG CTGGCGGGGA2220
    CAGGGAGAGG CTGAGAGGGA AGTGGTGGCA TTTACTGCTC TGACACTTCC ACTGTCCCTG2280
    CTGGGGATGC TGGGGCCAAG GCCTGTGGGG CCTGTGAACT GCACAGCCAG GAGCAAGGAA2340
    CCCACTAAAT ACTCCGTCAC CTCCATGTCC CCTCTACAGT GTTAAATTAT TACATAAGCA2400
    GGTGAAAGGT AGAAGGCGAA TTATGTGAGT AAATATGGTC TGTTTTCTCT TCAGCAAAAA2460
    TGACTATTTT TGTGTGTGAC TAATTTATTT TTATTATTGT AAAGATACAA TAAACCGGTT2520
    GAAATATCTG CTTTGTTGAC AAGCGTGTGC TTTCTATGGC NTTATTNGCG TTCTGTTNTC2580
    CTGNAAATAG CGCC
```

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1012 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

45

15

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 242:
- TGAACTGGAG AGGTGAAGGT TGCAGTGGCC TGAGATCGCG AAACAGAGCG AGACTCCATC 25 TCAAAAAATA AATAAATAAT AAAATTGGCC GTTCACGGTG GCTTATGCCT GTAATCCCAG 120 CACTTTGGGT GGCCGAGGCG GGTGGATCAC CTGAGGTCAG GAATTCGAGA CCAGCCTGAC 180 CAACATGGAG AAAACCCCGT CTCTACTCAA AATACAAAAT TAACCGGGCG TGGTGGCGCA 240 TGCCTGTAGT CCCAGCTACT TGGGAGGCTG AGGCAGGAGA ATCACTTGAA CTCAGGAGGC 300 AGAGGTTGCA GTGAGCTGAG ATCATGCCAT TGCACTCCAG CCTGGGCAAC AAGAGTGAAA 360 30 CTCCGTCTCA AAAAAAAAA AAAAGAGATG TTTTTCATTT TTTTCATGTT ATCTATCCAA 420 GCACTGTTCC ATGGTCAGCA AGTCATATTT CATAATGTGG ATTTTCCAAA ATAATTATTG 480 AATACAGCTA TTCTATGGCT ACTTTTAGTG TTTTTGTGGT ATGTGGTGTG GGAGTGTTTA 540 TGGAATTACC AGTATCTTAA ATTTTCAAAG GAACCTTGGA AGTCTATCAC TCTAAATGAA 600 AGTCTGTCAC TCTACATGAA TTATGTGCTC AAATTTGACC AACTCAGTTT AAGACACAAA 660 ACAGTAATTT GAAGAAGGAA AAATGAAGAG AGTTTCTAGT TTAATGGGTT AAATTTTTGT 720 TGTTGCAATA GTAAGTTTAG TCTTCTTATA ATATTTCTAA ATGAAAAATC ATAGGTATTT 780 GTTACCATGT GTGAAGATTA CTTTGTTAAA AGCAAAAGTG GTCGTGTGAT ATGCTAAATG 840 TTAATTACTG ATTTTATATG TTTAAATCAC GCCAAACAAA TTATGTCTGT GCCATCCAGG 900 GTCTGTTGTT AATCTTTTTC TGAGTACTTG GATTGGGATA AAGGGCTTGT ACTATGCACT 960 40 1012
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 243:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:1206 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

5

10

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 243:

```
15
     TGAGACGGAG TCTCGCATCT GTCGCCCAGG CTGGAGTGCA GTGGCGGGAT CTCGGCTCAC
     TGCAAGCTCC GCCTCCCGGG TTCACGCCAT TCTCCTGCCT CAGCCTCCCA AGTAGCTGGG 120
     ACCACAAGCA CCCGCCACTA CGCCCGGCTA ATTTTTTGTA TTTCTAGTAG AGACGGGGTT 180
     TCACCGTTTT AGCCGGGATG GTCTCGATCT CCTGACCTCG TGATCCGCCC GCCTCGGCCT 240
20
     CCCAAAGTGC TGGGATTACA GGCGTGAGAC CGCGCCCCAC ACTATGAGTG TTTTTAACAC 300
     CATTCTCCCC CACTTCTCTC CTGGGTGACA TAAGAGAGAA ATAACCNTGT AGTACAGCAG 360
     CTAAAGTATT CTCCTTTCAG AGAANNTTTT TTTGGAGGTC TCTAATATAT ATTTCCCCCN 420
     TTGTCTCTGT GATCTCTTAT TTATACTATA TTATTGTCCC ATGTACTTTC TAAACTGAGC 480
     TTGGAACATT TAGTATTCCT GCAATTGGAC TTCCCACTTA ACAATTATAC AGACTTTGCT 540
25
     TTTAGAAATA GATTAGGTTC CAAACAGAAA GTTCNAANGT GTAACAACNA ACAATAAAAA 600
     TAGATTATGA AACANGGCTA TAATTGGCTC TTTTGGATTT NGATAGGGGC AAGATGAAAG 660
     GNCAACNTTT CTTGCNTTTT GAAANNTCAT NGTTNGGGTA ANGAGGTAAG GNAATNCCAG 720
     CTANCAATTT TNATTAGTGC TTGNAAANCG GGCTTNCCTT NGAATTCNTC CANGGNCCCT 780
     ATCATTTTT TTTTCTTNAC TAATNCAGAA GAGAGNCTGG GGTAGAAGNC CCCATNGTTT 840
30
     GTATTCCNAT GAAACACNGT CGGGTTGGNA GTAAAGGCAA AAACAGCNTA GACACCAG 900
     GNTGTGTCTG NNTTTGACAT TTATAAGCTG GCACTCATCA ACACTCCTGT TTCTCCTTTC 960
     TCTGGGACGT GTGGATTAAG GGGTGTGAGT TGTGGGAAGA ATTGNCCCTC GTACCTCCTG1020
     GATTTATTAT TTTTCTCAAA TACCAACCNA GTAAGATCCC AAATAACTTG AGAAAAATTG1080
     TTTCCTGATC TGTCCACTTC TGGTGTCAAA GATTTTACTC ATCTTCTTAG TACATTCTAT1140
35
     GTATTTTATA TGTATAATTT TNATACAATT AAAAATAGAT TTTTGTNCTA GTNGAAAAAA1200
     AAAACA
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 244:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:2514 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

45

40

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

50

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

WO 99/46375 217 PCT/DE99/00722

(vi) HERKUNFT:

10

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 244:

```
AAGGTGAAGA GCGGCATCCG GCAGATCCGG CTCTTCAGTC AGGATGAGTG CTCCAAGATC
    GAGGCCCGCA TCGATGAGGT GGTGTCCCGC GCCGAGAAGG GCCTGTACAA CGAGCACACG 120
     GTGGACCGGG CCCCCCTGCG CAACAAGTAC TTCTTCGGCG AGGGCTACAC GTACGGGGCC 180
    CAGCTGCAGA AGCGCGGGCC GGGCCAGGAG CGCCTCTTAC CCGCCGGGCG ACGTCGACGA 240
    GATCCCGGAC TGGGTGCATC AGCTGGTGAT CCAGAAGCTG GTGGAGCACC GCGTCATCCC 300
15
    CGAGGGCTTC GTCAACAGCG CGGTCATCAA CGACTACCAG CCCGGCGGCT GCATCGTGTC 360
    CCACGTGGAC CCCATCCACA TCTTCGAGCG CCCCATCGTG TCCGTGTCCT TCTTTAGCGA 420
    CTCTGCGCTG TGCTTCGGCT GCAAGTTCCA GTTCAAGCCT ATTCGGGTGT CGGAACCAGT 480
    GCTTTCCCTG CCGGTGCGCA GGGGAAGCGT GACTGTGCTC AGTGGATATG CTGCTGATGA 540
20
    AATCACTCAC TGCATACGGC CTCAGGACAT CAAGGAGCGC CGAGCAGTCA TCATCCTCAG 600
    GAAGACAAGA TTAGATGCAC CCCGGTTGGA AACAAAGTCC CTGAGCAGCT CCGTGTTACC 660
    ACCCAGCTAT GCTTCAGATC GCCTGTCAGG AAACAACAGG GACCCTGCTC TGAAACCCAA 720
    GCGGTCCCAC CGCAAGGCAG ACCCTGATGC TGCCCACAGG CCACGGATCC TGGAGATGGA 780
    CAAGGAAGAG AACCGGCGCT CGGTGCTGCT GCCCACACAC CGGCGGAGGG GTAGCTTCAG 840
25
    CTCTGAGAAC TACTGGCGCA AGTCATACGA GTCCTCAGAG GACTGCTCTG AGGCAGCAGG 900
    CAGCCCTGCC CGAAAGGTGA AGATGCGGCG GCACTGAGTC TACCCGCCGC CCTCCTGGGA 960
    ACTCTGGCTC ATCCTTACGT AGTTGCCCCT CCTTTTGTTT TGAGGGTTTT GTTTTTGTTC1020
    ATTGGGGGGT TTTTGTTTTT TGTTTTTTGT TTTTTTGAT TCTATATATT TTTCCTTGGT1080
    TTTGTTGCCT GTTAAGGCTG AAGAATAGAA TTGGCCAGGA CCTAGGTTCT CATATTCTTG1140
30
    GTATTCCTCC TGGATGGAAA GGCTGTTGGC ATCAATAGGG GACAGAGGCT GATGCTGGAG1200
    TGGCCAGTAG AGGTGGTGGA GCAGAGCAGC CATCTTTTAA GTGGGGCTGT ATCAGGCTGG1260
    GTTTATTTAA AAGCAACAAA ATGTTTTGGT TAAGAAAATT ATTTTGCTTT CAGTGTAAAT1320
    CTTCGCAGTG TTCTAAACAA AGTTCAGTCT TCTGCTCGCC CCTTTCCCTC ACTGATGTCT1380
    GCACTTGGTT GAGGTCTCCT GGAGCCTCAC AGGCTCTGCT GTTCTCCACT TCTCACCTGC1440
    CATCCACGCC CTGCAAGCTC ATGCAAACAC CCTTTCTTCC TCCTGCGGCA GAGTTGTTCA1500
35
    GGTTGCCTGG GCAGGGGCTT AAACAGTGCC AGCCCCTGCC ATCCCAAAGC TATTGTTAAG1560
    CCCCCAGGC GTCCTCACC CACGCCCACT AGCCTGCCAT GTCCACAGTT CCTTGGGCTG1620
    CTGAGGGGCT AGTGCAGTGG TCCTGACCTC TCTTATCAAG AGCACACTTC TTTGCTGGTT1680
    GCTCCTTTTG AGCATATGCG TGTGATTATT TGGAACAGTT AGACTTGCCA CGTTGGGTCA1740
    GTTTTAGAAA TTGTTTCTAG CTAGAGGGAC TGGTGTCCTT CCAAGTCTAG CATTTGGGGT1800
40
    ATGGAAAATT GTTGTGGTGT GTGGTAGGGT TTTTGTTTTC TTTTTTGAGT TTTTTTCCC1860
    CCTTTAGTCT CCTGGCTTTT TCCTTTCCCT TCCCTTCTCC ACTGGCCAGC TTGGGCCTCA1920
    TCCTCATGTC ATCCTTCTAG GAAGGCGCCT GCCCCATCTT GTCTGCCGGC AGCATGCATC1980
    CAAGGCCAGA GCTCAGGCCT GCAGACTGGG CTGGTGCCTC CTCCGCTTCA GGGTATGGGA2040
    GTTGGTGAAG GGGCTTTCAA AAAATAATAA GAAAAAAAG GTAAAGTCTT TGGTAGCTTC2100
45
    TATCCACTCA GATCCTGGAA GGCAGCAAGG TTTTGTGGAT CTAGATTCAT TAGGAATGTC2160
    TTCTTGTCAG CCAGGCCAGG ACCCGGGCTT GCCAAGAGCA GAGGCCCTCC CAGCAACCAG2220
    GATACCACCA CTTTGGGGGC TTTGTGTACA GAGGTCCGGG TCTGAGACCT CATAGGCTGC2280
    AGAAATCTGG GGCAGCCACC ATCAAGAAGC CCCTCTCAGG GGCCAGAACT CCTTTGCCAG2340
    CGTGGATTTC TCAAGTCGGG ACTGCATAAT TAAAGCAGTT GCAGTTTTAT TTTTTTTACA2400
    GCTTTTTTCC CAAAAATGAT TTGTAGTTGT GTGTGCAGCA CTTCGCCCTG ATATGTGTGC2460
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 245:

(A) LÄNGE:3903 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

5

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

10

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 15 **(C) ORGAN**:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

20

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 245:

	GCAGTTGGAT	CCCTGGCGGG	TGCGGCCCGG	CCCGGCCCGT	GAGCGGCGCA	CAGAATGGGC	60
	CGATGCTGCT				TGCTGGTGAC		120
25	CTGCTGGTGG	CCCGGGTCTT	CCAGAAGGCT	GTAGACCAGA	GTATCGAGAA	GAAAATTGTG	180
	TTAAGGAATG	GTACTGAGGC	ATTTGACTCC	TGGGAGAAGC	CCCCTCTGCC	TGTGTATACT	240
	CAGTTCTATT	TCTTCAATGT	CACCAATCCA	GAGGAGATCC	TCAGAGGGGA	GACCCCTCGG	300
	GTGGAAGAAG	TGGGGCCATA	CACCTACAGG	GAACTCAGAA	ACAAAGCAAA	TATTCAATTT	360
	GGAGATAATG	GAACAACAAT	ATCTGCTGTT	AGCAACAAGG	CCTATGTTTT	TGAACGAGAC	420
30	CAATCTGTTG	GAGACCCTAA	AATTGACTTA	ATTAGAACAT	TAAATATTCC	TGTATTGACT	480
	GTCATAGAGT	GGTCCCAGGT	GCACTTCCTC	AGGGAGATCA	TCGAGGCCAT	GTTGAAAGCC	540
	TATCAGCAGA	AGCTCTTTGT	GACTCACACA	GTTGACGAAT	TGCTCTGGGG	CTACAAAGAT	600
	GAAATCTTGT	CCCTTATCCA	TGTTTTCAGG	CCCGATATCT	CTCCCTATTT	TGGCCTATTC	660
	TATGAGAAAA	ATGGGACTAA	TGATGGAGAC	TATGTTTTTC	TAACTGGAGA	AGACAGTTAC	720
35	CTTAACTTTA	CAAAAATTGT	GGAATGGAAT	GGGAAAACGT	CACTTGACTG	GTGGATAACA	780
	GACAAGTGCA	ATATGATTAA	TGGAACAGAT	GGAGATTCTT	TTCACCCACT	AATAACCAAA	840
	GATGAGGTCC	TTTATGTCTT	CCCATCTGAC	TTTTGCAGGT	CAGTGTATAT	TACTTTCAGT	900
	GACTATGAGA	GTGTACAGGG	ACTGCCTGCC	TTTCGGTATA	AAGTTCCTGC	AGAAATATTA	960
	GCCAATACGT		CGGCTTCTGT			GGGCTCAGGA1	
40	GTTCTGAATG	TCAGCATCTG	CAAGAATGGT	GCACCCATCA	TTATGTCTTT	CCCACACTTT1	080
	TACCAAGCAG	ATGAGAGGTT	TGTTTCTGCC	ATAGAAGGCA	TGCACCCAAA	TCAGGAAGAC1	140
	CATGAGACAT	TTGTGGACAT				AGCCAAGAGG1	
	TTCCAAATCA	ACATTTATGT	CAAAAAATTA	GATGACTTTG	TTGAAACGGG	AGACATTAGA1	260
	ACCATGGTTT			GAGAGTGTTC	ACATTGATAA	AGAGACGGCG1	.320
45		AGTCTATGAT	TAACACTACT	TTGATCATCA	CCAACATACC	CTACATCATC1	.380
	ATGGCGCTGG	GTGTGTTCTT				AGGACAGGGA1	
						AACATTGCCT1	
	TTGCTTGGTG	AAGAAACTGT	GTGAGCTGTC	CTGACCTGGA	CGATGACGTG	GGGAAACCCT1	.560
	CCACCTCCTT	GCAGGCTTGT	TGCCTGTTGA	AAGAAGGAAA	AAGACACGGC	GCTGGCAAGT1	.620
50	GATAGGAACA	TTCTGGCCAG	AGGTTAAAGA	GCAGGCTGAC	ATGGCTGGCC	ATTAAGCTTT1	.680
	ATAAAATCAT	GTGGGCTCTG	AAATTGTTCT	TTTATGTGTC	TAGCAAGTAT	TTAATAAACC1	740
		AAAAAAAAG				TGACCACTAT1	
						ATTCAGTATG1	
	CTTCATTCAC	CGAACTTTGT	GCTCAAAATG	CGTATATACC	ATTTTATGTT	GTATTCCTCC1	.920

PCT/DE99/00722

	እ ጥጥጥ ር እ ርጥ ጥር	CNNNNCNCNN	C Π Λ Λ T Λ T Λ C Λ	CTTCCCCACC	CACCCTAAAA	TGGTAGCTTC1980
						ATGCTGATCT2040
						ACTGGGTAGA2100
		-				TAAGCTCCTA2160
5				AGAGAATGCA		TGGTGAGGAT2220
J						ATAGTTAACT2280
	GTTTTTTTTT					***************************************
						AATGTAATGA2340
						AATTAATCTA2400
10			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			ACAGCCTAAG2460
10						GGGACAGCCT2520
						GTTCTTTCCA2580
						ACTTCCTGTG2640
						ACTTTAAAGA2700
				CACTTTTCAA		GGTTTCAGCA2760
15						TCAAGCATAT2820
						GAAGCCTATA2880
						AAAGGATTTT2940
						TTTCATTTCC3000
						TTCCTTTTTC3060
20						TAAACTCTCA3120
						ATGTAAAAAA3180
						AATTTATCAA3240
	CATTTAACTA					ACTAATAAAA3300
	TTGACAATGC					ATCATCTGTG3360
25	AGGAGGATAT	TTTAAATACT	GTAAATGATA	ACAGTTAATG	ATATACACAT	TTAGACTGAG3420
	TTGCACACTG	GCAGGGAGAC	CAAAAACATT	ACTTCCATAC	TTGTGTCATG	ATTCTTTTTT3480
	TTTTGAGAGA	GTCTCACTCT	GTCGCCAGGC	TGGGAGTACA	GTGGCATGAT	CTCGGCTCAC3540
						GAGTAGCTGG3600
	GACTACAGGC	ACCCACGAGC	ATGCCTGGCT	AATTTATGTA	TTTTTAGTAG	AGACGGGGTT3660
30	TCACCATGTT	GGCCAAGCTG	GTCTCAAACT	CCTGACCTCA	AGTGATCCAC	CCACCTCAGC3720
	CTGTCGAAGT	GCTGGGATTA	CAGGTGTGAG	CCACTGCGCC	CACCTTCTAT	TTTCATCTTC3780
	TTTTTAAGGA	ATTAATTATT	TGAATATGGC	AAACATCCAC	ATGGGGCCTA	AAGTCAAATA3840
	ATGTAAAGCG	ATACATTAAA	AGGGCTTTAC	TTCCCACCTC	TTTAGGTCTT	AATTCAGTCA3900
	GTT					3903
35						

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 246:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE:1730 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

40

45

50

WO 99/46375

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 246:

```
GCATTTCTGC CATCGCCCAC CGTGGCGGCA CAAGCGGCAG CCCGAGAACA CGCTGGCGGC
     CATTCGGCAG CTAAGAATGG AGCAACAGGC GTGGAGTTGG ACATTGAGTT TACTTCGGAC 120
     GGGATTCCTG TCTTAATGCA CGATAACACA GTAGATAGGA CGACTGATGG GACTGGGCGA 180
10
     TTGTGTGATT TGACATTTGA ACAAATTAGG AAGCTGAATC CTGCAGCAAA CCACAGACTC 240
     AGGAATGATT TCCCTGATGA AAAGATCCCT ACCCTAAGGG AAGCTGTTGC AGAGTGCCTA 300
     AACCATAACC TCACAATCTT CTTTGATGTC AAAGGCCATG CACACAAGGC TACTGAGGCT 360
     CTAAAGAAAA TGTATATGGA ATTTCCTCAA CTGTATAATA ATAGTGTGGT CTGTTCTTTC 420
     TTGCCAGAAG TTATCTACAA GATGAGACAA ACAGATCGGG ATGTAATAAC AGCATTAACT 480
15
     CACAGACCTT GGAGCCTAAG CCATACAGGA GATGGGAAAC CACGCTATGA TACTTTCTGG 540
     AAACATTTTA TATTTGTTAT GATGGACATT TTGCTCGATT GGAGCATGCA TAATATCTTG 600
     TGGTACCTGT GTGGAATTTC AGCTTTCCTC ATGCAAAAGG ATTTTGTATC CCCGGCCTAC 660
     TTGAAGAAGT GGTCAGCTAA AGGAATCCAG GTTGTTGGTT GGACTGTTAA TACCTTTGAT 720
     GAAAAGAGTT ACTACGAATC CCATCTTGGT TCCAGCTATA TCACTGACAG CATGGTAGAA 780
20
     GACTGCGAAC CTCACTTCTA GACTTTCACG GTGGGACGAA ACGGGTTCAG AAACTGCCAG 840
     GGGCCTCATA CAGGGATATC AAAATACCCT TTGTGCTAGC CCAGGCCCTG GGGAATCAGG 900
     TGACTCACAC AAATGCAATA GTTGGTCACT GCATTTTTAC CTGAACCAAA GCTAAACCCG 960
     GTGTTGCCAC CATGCACCAT GGCATGCCAG AGTTCAACAC TGTTGCTCTT GAAAATCTGG1020
     GTCTGAAAAA ACGCACAAGA GCCCCTGCCC TGCCCTAGCT GAGGCACACA GGGAGACCCA1080
25
     GTGAGGATAA GCACAGATTG AATTGTACAA TTTGCAGATG CAGATGTAAA TGCATGGGAC1140
     ATGCATGATA ACTCAGAGTT GACATTTTAA AACTTGCCAC ACTTATTTCA AATATTTGTA1200
     CTCAGCTATG TTAACATGTA CTGTAGACAT CAAACTTGTG GCCATACTAA TAAAATTATT1260
     AAAAGGAGCA CTAAAGGAAA ACTGTGTGCC AAGCATCATA TCCTAAGGCA TACGGAATTT1320
     GGGGAAGCCA CCATGCAATC CAGTGAGGCT TCAGTGTACA GCAACCAAAA TGGTAGGGAG1380
30
     GTCTTGAAGC CAATGAGGGA TTTATAGCAT CTTGAATAGA GAGCTGCAAA CCACCAGGGG1440
     GCAGAGTTGC ACTTTTCCAG GCTTTTTAGG AAGCTCTGCA ACAGATGTGA TCTGATCATA1500
     GGCAATTAGA ACTGGAAGAA ACTTCCAAAA AGATCTAGGG GTATGCTCAT GGTGCAAAGT1560
     GGGGGAACTA AACTCTTAGG GGAGAAGAGG GGGTGACCCG CAAAAGAGAC GAGATTAGAG1620
     GGAACGAGAG GGGGAAGCCG GAGAGTCCAG GAAATAAGGA GGTGAAGAAA GAAGGTTGTT1680
35
     TAAGGCGAGC TGGGGAAGTT GGAAGCCCGA AACTTGAAAG GAGGATAAAA
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 247:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE:3439 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 45 (ii) MOLEKÜLTYP: Aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNAs
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 50 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 247:

CAGATTTTGC CGGCTTTTAT CCTTTTATTT AACGGATTGA AAAGAGCATA TGCCTGCCAT GCAGAACATG AAACCGAGGA ACTGGGGAGT GATGAAGATG ATATTGATGA AGATGGGCAA 120 GAATATTTGG AGATTCTGGC TAAGCAGGCT GGTGAAGATG GAGATGATGA AGATTGGGAA 180 10 GAAGATGATG CTGAAGAGAC TGCTCTGGAA GGCTATTCCA CAATCATTGA TGATGAAGAT 240 AACCCTGTTG ATGAGTATCA GATATTTAAA GCTATCTTTC AAACTATTCA AAATCGTAAT 300 CCTGTGTGGT ATCAGGCACT GACTCACGGT CTTAATGAAG AACAAAGAAA ACAGTTACAG 360 GACATAGCAA CTCTGGCTGA TCAAAGAAGA GCAGCCCATG AATCCAAAAT GATTGAGAAG 420 CATGGAGGAT ACAAATTCAG TGCTCCAGTT GTGCCAAGTT CTTTCAATTT TGGAGGCCCA 480 15 GCACCAGGGA TGAATTGAGT TATCTCTTTC TTTCCTGCTG TGTGCTTGTA GTGAAGAGCT 540 TGTGTTCCTC CTAGTAGTGG TTCCAGAACT GGTTCATGTT ATCTATTCTA AACTAATAAT 600 CAATAGATGG ACAAAAGAAA CAACAACCCC AGGAGATGGG ACCTGATCAT GCAACCTGGC 660 ACTGGAAAAG AAATCAGCGG GATTTTGGGG GTGGGGGGGA TGGGAGGTAC CTTAGAGGGA 720 20 GTATTTTCTT TATTTTTTGA AGAAAGTAAG ATCCTGACTC TGAAGCTTCA AAGTGACACT 780 GTGGAAATCT GAAACGAGGG GATGTCATGA AGGCAGCTTT TCTTTTTCTG AGGAAAAAAT 840 AGGCATGGGC TACAGGACTA TTTAAAATGT CTCATTTACA GTATAAAACT CAAAGGTAGA 900 TGTAATTTTT ACACCTATGA GTATTTGTCC AATTTCTGTC TCTTCCTCAC CATTGGGTAT 960 CTATTCTTTA TATGTAAATA AGATAAGGTC ATCTGATAGC CTTATTCAGT CTTCATCATT1020 TTCATCATTG TTCCTATGTA GATTATTGGA CATTTATTGT AGCACTACAT AACTGATTAT1080 25 AAAAATCTGT AAATGAATTA GCACTTTCAT ATTGAAACAA GCCTGCTAGC CTATGTATAA1140 AATAGCAAAA TGTTTGCTGT TTATAAAAAG ATGTAATGGG GTGGGGGGCA GGGGTAATTT1200 CAAGTTATTA ATTTAAAAAT GAACTAGCAA TTTTGTACCT GGTGACTTTG TGGTGCACTC1260 ACCTCTGATA GTGACTTGAA TTCGGTATGT AAAAAGGGGT TAGTGGTATT TCATTGCTGC1320 TAAAAATGAC AACTCCCTCT GTGTCCTGTT TTTCTTAAAG CTGTCAGTGT ACAAGTGGGT1380 30 ATTTGAATAC CAGACCTTAC TGTAAAAAAT AAAAAAGGTG GTATCTAGAG CATGTAAATT1440 GGATATAAAG TTCTGCTCTT AAAGAGTTGA TCTAAGAGTA TGGCTAAACA TCTATATATG1500 CAATCTATTA AAAGAACTTA ATTCGGCTAT TATGTCTTGA TTTGATTGCA GTTTTTTCCT1560 AATTATAACA AATTTTTCCT CATTGGCCTG TTTTTAATCC TGTGCCTAGA AGGAGTACAA1620 AATGCACACT TTACAAAATT GATATTTAAC ACTTACCCAC TCCCCTTTCC CCATCTCTTC1680 35 TACCGCTCTT GTTGATCGTG GTATCTGATC TTGACTAGAT AGGCTGAAGG CACATGGTTC1740 CCTCCAAAAA CCACTATTGA TACCACTACA AAAACAAGCC AGCAAAAAGA TACTGTAGAG1800 AGGTTGGCTT GCTTCCCTCT CTTCCTAACT GCATGTTGAA AAATAAGCCG TTATTGATCT1860 TAAACATCGG TCAGATGAGT CATACATTGG GTTATTTTTT ATATACATGT ATACACAAAA1920 40 TATTTCAAAT TGAAAGCAAC ATCTTAATGG ATTCAAAACT ATTACAAGCT GTTGTCTAAA1980 ACAGGTGAGA AAAAAATTTA TAACTGTAAA AACAAATGCA CATATTGATA TTTAAAATGC2040 GTAATTAAGA AAACCCATTG TTGTTGTGTT TTTCTTGTAT ACCAATAATT AAGCCACTAC2100 TGTTGGCACT GTTTGGTTTT CTATTTTAAC ACTGAAGGAG TGAAAGTATT TCCTATATTT2160 ATGAATTTAC TACTAAAATC TTGGCAAAAA AAGAAAAAAA TTGTCTAACG TGTGTGGGTG2220 AAAACTGTTA ATCAAGTGTT TCTACTCCCC CCCGAAAATC CCCTGAAAGT TGGACACCAA2280 45 CTGTATACCC TAGGTTGCTT AAAGGGATTT CACTATTATA TAAAGTCAAT AAAAATGAAG2340 TAGTTGTATA TATGCAACAT TGTGTACAGA GGGGAAATAA TGAATAGTAT TAAAGAAACA2400 TTCTCGTCTT CCTTTACCTT TAATCCCCTA ATACCTAGTC TACTTTTTAA ATTTTCAGAC2460 TTCACTGCTT TTTGAATTCA TAATTCTAAT TTTCACATTA TTGTTAATGG AAAATCATAT2520 CTAATAAAGG TTTTAGTTAT TCCCATGCAC AGTATGAAAA TTCTCATTTG CTGAGGTTTT2580 GTTTCAAGAA AATGTATTGG CATGTCTTTG AGAACATGTT TTATTGTCTC CTGTGTCATA2640 TAATCCAAAC TAATCTCCGT TTACAGACTT TAACTTGAAA TTAGACCTTA TAATTAAACT2700 ATTTAAATAG TGTTCAAATG ATAGTTTCTA ATGCATCAAA TATATACCTC AGTTTTCATG2760 ATTTCCTTTA ACATTATAAT TTGGTATAGA TCAAGAATCT TAACATGTAT CAGTTTCTAG2820 ATGAGGCTGC AGGATTTTTG GAAAACTTTT TGAATGTATT TACAATATTC TCTTGTAATT2880 55 AGCTACATAG GGACTTGTCT TTTTTTCTTT TTACATACAG CTTTTCCTAC AGTTTTATTA2940 CCCTGTAATT TTTTTTTAGT TGTAGAAGTT AATTCTGATT TTGTGTGGAT TTCAGTATTT3000

5	GTCTTTGTTA ATGGCACATA TTAGCATAAA TCACTTTTGT AAATGTAAGC TTTCTTTTT3060 TTTCTTGAAA AAGCCTTTCT ATTTATCAGT ATTAAATAAA GGAAGTTAAT CTGTTTCTCT3120 GCAGGTAATA AAATAGTGAC ACACTGTATT AAGATAGTGA CTGCTATACT CAACTCTGGA3180 AGAGACTAGA GTATAGAGCA TGAGGGCAA AACCACAGCC CTTGGGCCAT ATGCTGCTAT3240 TCAGTCCCAG ATGTAGCCCC TGAAGCAAGC ATAAAGAAAA ATGAATTAAA AATTAAATTA
10	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 248:
15	(A) LÄNGE: 378 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 248:
30	SCSSPSCHRG HERFRIASAC LDELSCEFLL AGAGGAGAGA APGPHLPPRG SVPGDPVRIH 60 CNITESYPAV PPIWSVESDD PNLAAVLERL VDIKKGNTLL LQHLKRIISD LCKLYNLPQH 120 PDVEMLDQPL PAEQCTQEDV SSEDEDEEMP EDTEDLDHYE MKEEEPAEGK KSEDDGIGKE 180 NLAILEKIKK NQRQDYLNGA VSGSVQATDR LMKELRDIYR SQSFKGGNYA VELVNDSLYD 240 WNVKLLKVDQ DSALHNDLQI LKEKEGADFI LLNFSFKDNF PFDPPFVRVV SPVLSGGYVL 300 GGGAICMELL TKQGWSSAYS IESVIMQISA TLVKGKARVQ FGANKSQYSL TRAQQSYKSL 360
35	VQIHEKNGWY TPPKEDG* 378
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 249:
40	(A) LÄNGE: 281 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
45	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja
50	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

AUCCAAI DUD	CCCCMCAADA	CARCODI DOU	NOT BUDGETA	TOODDTOORT	AUONDI UCCD	60
					AVQNPLVSER	• •
LELSVLYKEY	AEDDNIYOOK	IKDLHKKYSY	IRKTRPDGNC	FYRAFGFSHL	EALLDDSKEL	120
QKLVYAYY	VEDTA2ÖGE L	EFTIEDFHNI	EMDFIEÖAEV	OYTTOWA CIN	FNDQSTSDYL	100
VVYLRLLTSG	YLQRESKFFE	HFIEGGRTVK	EFCQQEVEPM	CKESDHIHII	ALAQALSVSI	240
OVEYMDRGEG	GTTNPHIEPE	GSEPKVYLLY	RPGHYDTLYK	*		281

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 250:

10

5

(A) LÄNGE: 245 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

15

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(iii) HYPOTHETISCH: ja

20

30

35

40

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 250:

DHLQPQKNLC	TCLAPGRGGQ	QGSSGLEPAL	FVEDIVVSRP	VEKVDLGLGA	LREDVRIGGA	60
ALAAVHVLHL	DGHAEGLGQR	NDVDVVALLA	HGLHLLLAEL	LDSPSTLDEV	LEELALALQV	120
ARGEQPQVDH	KVVGGALVIE	GGQQVGDRGL	LLHLLNQVHE	RVVEILNCEF	SEALGHQVFL	180
ALGRHSLEPL	QLLAVIQQCL	QVGESESPIE	TVAVRPGLAD	VRVLFVEVLD	LLLIDVVIFS	240
ILLV*		-				245

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 251:

(A) LÄNGE: 294 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 45 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 251:

	ELKEAALEPS MEKIFKIDQM GRWFVAGGAA VGLGALCYYG LGLSNEIGAI EKAVIWPQYV KDRIHSTYMY LAGSIGLTAL SAIAISRTPV LMNFMMRGSW VTIGVTFAAM VGAGMLVRSI PYDQSPGPKH LAWLLHSGVM GAVVAPLTIL GGPLLIRAAW YTAGIVGGLS TVAMCAPSEK FLNMGAPLGV GLGLVFVSSL GSMFLPPTTR GWCHSLLSGN VRWISSFQHV PSV*	120 180 240 294
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 252:	
10	(A) LÄNGE: 564 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 252:	
25	MERELNHEKE RCDQLQAEQK GLTEVTQSLK MENEEFKKRF SDATSKAHQL EEDIVSVTHK AIEKETELDS LKDKLKKAQH EREQLECQLK TEKDEKELYK VHLKNTEIEN TKLMSEVQTL KNLDGNKESV ITHFKEEIGR LQLCLAEKEN LQRTFLLTTS SKEDTCFLKE QLRKAEEQVQ ATRQEVVFLA KELSDAVNVR DRTMADLHTA RLENEKVKKQ LADAVAELKL NAMKKDQDKT DTLEHELRRE VEDLKLRLQM AADHYKEKFK ECQRLQKQIN KLSDQSANNN NVFTKKTGNQ	60 120 180 240 300
30	QKVNDASVNT DPATSASTVD VKPSPSAAEA DFDIVTKGQV CEMTKEIADK TEKYNKCKQL LQDEKAKCNK YADELAKMEL KWKEQVKIAE NVKLELAEVQ DNYKELKRSL ENPAERKMED GADGAFYPDE IQRPPVRVPS WGLEDNVVCS QPARNFSRPD GLEDSEDSKE DENVPTAPDP PSQHLRGHGT GFCFDSSFDV HKKCPLCELM FPPNYDQSKF EEHVESHWKV CPMCSEQFPP DYDQQVFERH VQTHFDQNVL NFD*	360 420 480 540 564
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 253:	
40	(A) LÄNGE: 250 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
45	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
50	(vi) SEQUENT RESCUREIDUNG, SEQUENO, 252	

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 253:

5	WTGTGRGAVA IMADPDPRYP RSSIEDDFNY GSSVASATVH IRMAFLRKVY SILSLQVLLT TVTSTVFLYF ESVRTFVHES PALILLFALG SLGLIFALTL NRHKYPLNLY LLFGFTLLEA LTVAVVVTFY DVYIILQAFI LTTTVFFGLT VYTLQSKKDF SKFGAGLFAL LWILCLSGFL KFFFYSEIME LVLAAAGALL FCGFIIYDTH SLMHKLSPEE YVLAAISLYL DIINLFLHLL RFLEAVNKK*	60 120 180 240 250
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 254:	
10	(A) LÄNGE: 152 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
15	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
25	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 254:	
25	RKKGETEREL SASTQTLSHL QGHLPSWPRP APTVTSASRR FIIKKNQKQS QNQNKIQKEK TWGNGMRKRG GEEGRRAGLW MHNSRARGLG RKIPQRPAAC VALARHVVFG GRLPIHPVEI LVAGLLGGVK PVSDRQAGKG LGDGGCGRER V*	60 120 152
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 255:	
35	(A) LÄNGE: 151 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 255:	
50	RHAGGGALGN LPPQPPGSGV MHPETCPSTF LASPLPHSIA PGLFLLDFVL VLALFLIFFY YESPGRRGDS GSWPGPGRQV ALEMGKCLCR GAELSLCFSF FPLLLPLHTP VAGRNLGFPE SLGVPPFLPH PGGTPRAPGL FLLLFSFWAV *	60 120 151

PCT/DE99/00722

	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 256:	
5	(A) LÄNGE: 276 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 256:	
20	GRPGQSPAGA EEPGPRDSSA VITQISKEEA RGPLRGKGDQ KSAASQKPRS RGILHSLFCC VCRDDGEALP AHSGAPLLVE ENGAIPKTPV QYLLPEAKAQ DSDKICVVID LDETLVHSSF KPVNNADFII PVEIDGVVHQ VYVLKRPHVD EFLQRMGELF ECVLFTASLA KYADPVADLL DKWGAFRARL FRESCVFHRG NYVKDLSRLG RDLRRVLILD NSPASYVFHP DNAVPVASWF DNMSDTELHD LLPFFEQLSR VDDVYSVLRQ PRPGS*	60 120 180 240 276
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 257:	
30	(A) LÄNGE: 139 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
35	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 257:	
45	MFYLAAAVSD FYVPVSEMPE HKIQSSGGPL QITMKMVPKL LSPLVKDWAP KAFIISFKLE TDPAIVINRA RKALEIYQHQ VVVANILESR QSFVFIVTKD SETKLLLSEE EIEKGVEIEE KIVDNLQSRH TAFIGDRN*	60 120 139
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 258:	
50	(A) LÄNGE: 238 Aminosäuren (B) TYP: Protein	

(iii) HYPOTHETISCH: ja

	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 258:	
15	PYRQGCPGAA GQAPGAPPGS YYPGLPSGTP GGPYGGAAPG GPYGQPPPSS YGAQQPGLYG QGGAPPNVDP EAYSWFQSVD SDHSGYISMK ELKQALVNCN WSSFNDETCL MMINMFDKTK SGRIDVYGFS ALWKFIQQWK NLFQQYDRDR SGSISYTELQ QALSQMGYNL SPQFTQLLVS RYCPRSANPA MQLDRFIQVC TQLQVLTEAF REKDTAVQGN IRLSFEDFVT MTASRML*	60 120 180 238
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 259:	
25	(A) LÄNGE: 111 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 259:	
40	TNICLLSGAS PKVTNGWAQI NFSFASHRVA HCGKPELVRT PVCVFLIHTN HNKQVCTHLY EPHAKTRHSQ RSVTRVQQRN SRFDQNRPCC LLNCQLPLKN LQKKGHYKNS *	60 111
+0	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 260:	
45	(A) LÄNGE: 84 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 260:
10	FVKILKFGPL RIILNEIYRL TCENIFHRLS LGLFIRKLFV CPPVGTFGYL ILPFQIVKAH RGVFWNHLLS HFLKSYSIVS VNI*
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 261:
15	(A) LÄNGE: 197 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 261:
30	PQTTQCVRRA GLWVNSHIHT QGRGKHTQVQ SSQWCRPDLL SRGCYGCPSA SPEQPGQPAP PPRLXQEGEL CPGEETDRLG DKTPIAGTCT AAATAPRTGH GDGTGREPHC PLSVCLWFCP GPAHLEPRQT GGIEQGPGPD SPLARCDWKR LMPGQHQAFC KSQSQCAESA STACAVAPQD EVTSRTGGFM QTHRHC*
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 262:
40	(A) LÄNGE: 191 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(vi) HERKUNFT:

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(A) ORGANISMUS: MENSCH

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 262:	
5	DQLGSGGHFS LHRLPEQTEE SSLIVAEPSL SPSAVSVCLH KPSCPGRDFI LRSHSTGRAG TFCTLALGLA EGLVLPWHQP LPVTSGQRAV WTWALLNATC LPGLQVGRTR TEPQAHTEGA VWLPACPIPM PRPRGCGCCC ACPCDGSLVS QPVSFLPRAE LPFLXESGRR CRLSWLLWGS RGTAITPPGQ *	60 120 180 191
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 263:	
0	(A) LÄNGE: 245 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
5	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
0	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 263:	
0	EKMEAFGEGA GWEDFFSTQT LTFQSILQMK NADYFSNYVT EDFTTYINRK RKNNCHGNHI EMQAMAEMYN RPVEVYQYST EPINTFHGIH QNEDEPIRVS YHRNIHYNSV VNPNKATIGV GLGLPSFKPG FAEQSLMKNA IKTSEESWIE QQMLEDKKRA TDWEATNEAI EEQVARESYL QWLRDQEKQA RQVRGPSQPR KASATCSSAT AAASSGLEEW TSRSPRQGVQ PRHLSTLSCM LNWA*	60 120 180 240 245
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 264:	
5	(A) LÄNGE: 221 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
0	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
0	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	

GFRPARCDPV PLPTTRSVAG LPVGRVRQLS RPLLGPDTGS VANIFKGLVI LPEMSLVIRN

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 264:

LQRVIPIRRA PLRSKIEIVR RILGVQKFDL GIICVDNKNI QHINRIYRDR NVPTDVLSFP

	FHEHLKAGEF PQPDFPDDYN LGDIFLGVEY IFHQCKENED YNDVLTVTAT HGLCHLLGFT HGTEAEWQQM FQKEKAVLDE LGRRTGTRLQ ALTRGLFGGS *	180 221
_	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 265:	
5	(A) LÄNGE: 109 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
20	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 265:	
	FFFLRSFVIY LCATPAPRSL HPSRVPLSEG TRPSAPSEEA PGQGLQPGPR ASAQLVQHRL LLLEHLLPLC LRAVCESQQV TESVGGRHSQ DVIVIFIFFT LMEDILHS*	60 109
25	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 266:	
30	(A) LÄNGE: 372 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 266:	
45 50	MSFRKVNIII LVLAVALFLL VLHHNFLSLS SLLRNEVTDS GIVGPQPIDF VPNALRHAVD GRQEEIPVVI AASEDRLGGA IAAINSIQHN TRSNVIFYIV TLNNTADHLR SWLNSDSLKS IRYKIVNFDP KLLEGKVKED PDQGESMKPL TFARFYLPIL VPSAKKAIYM DDDVIVQGDI LALYNTALKP GHAAAFSEDC DSASTKVVIR GAGNQYNYIG YLDYKKERIR KLSMKASTCS FNPGVFVANL TEWKRQNITN QLEKWMKLNV EEGLYSRTLA GSITTPPLLI VFYQQHSTID PMWNVRHLGS SAGKRYSPQF VKAAKLLHWN GHLKPWGRTA SYTDVWEKWY IPDPTGKFNL IRRYTEISNI K*	60 120 180 240 300 360 372

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 267:

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

5	(A) LÄNGE: 73 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 267:	
20	MCLLSQQSPA ASSLEGAIWR RAGTQTRALD AILYHPQQSH LVGSTALGLT LPLLYPREPE AQGWKDPVAG GG*	60 73
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 268:	
25	(A) LÄNGE: 137 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 268:	
40	VPPCPQLREL CPGVNNQPYL CESGHCCGET GCCTYYYELW WFWLLWTVLI LFSCCCAFRH RRAKLRLQQQ QRQVEINLLA YHGACHGAGP FPTGSLLDLR FLSTFKPPAY EDVVHRPGTT SPPLYCGPKA PLEVVSS	60 120 137
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 269:	
45	(A) LÄNGE: 309 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	

	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 269:	
15	KHATEQEKTE EGLGPNVKGI VTMLMLMLM MFAVHCTWVT SNAYSSPSVV LASYNHDGTR NILDDFREAY FWLRQNTDEH ARVMSWWDYG YQIAGMANRT TLVDNNTWNN SHIALVGKAM SSNETAAYKI MRTLDVDYVL VIFGGVIGYS GDDINKFLWM VRIAEGEHPK DIRESDYFTP QGEFRVDKAG SPTLLNCLMY KMSYYRFGEM QLDFRTPPGF DRTRNAEIGN KDIKFKHLEE AFTSEHWLVR IYKVKAPDNR ETLDHKPRVT NIFPKQKYLS KKTTKRKRGY IKNKLVFKKG	60 120 180 240 300 309
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 270:	
20	(A) LÄNGE: 114 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 270:	
,,	IPEDPHIDES KAKHQAIIMS TSLRVSPSIH GYHFDTASRK KAVGNIFENT DQESLERLFR NSGDKKAEER AKIIFAIDQD VEEKTRALMA LKKRTKDKLF QFLKLRKYSI KVH*	60 114
1 0	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 271:	
,	(A) LÄNGE: 101 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
1 5	(D) TOPOLOGIE: linear	
7.0	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	

	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
5	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 271:	
	QMQHFAATLQ ASLLSGLQRL ERDRDWKGTR TEQTGYKDSK QFHALCCYRG EQNAFSKDLK TLPSLQERID ADRRAWTDVM RTKENRWLEM TFIQGHFVRP *	60 101
0	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 272:	
:5	(A) LÄNGE: 21 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
20	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
25	(-:) CEOUENZ DECOUDEDUNG, CEOUD NO. 270.	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 272:	
	PRIPVTLNMK MVMPSCQGLD *	21
0	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 273:	
35	(A) LÄNGE: 137 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 273:	
50	CPPVKALIEH EMKNGIPANR IVLGGFSQGG ALSLYTALTC PHPLAGIVAL SCWLPLHRAF PQAANGSAKD LAILQCHGEL DPMVPVRFGA LTAEKLRSVV TPARVQFKTY PGVMHSSCPQ EMAAVKEFLE KLLPPV*	60 120 137

	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 274:	
5	(A) LÄNGE: 92 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 274:	
20	MWVLKLDRNT MNVKIPPIFC SKKKNPKNKK TNKKPRMFFG ITEISQTWVF SYSLCTFFQV LCFACSTDCV ILIFIDSSLA MQYPCLTHRC L*	60 92
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 275:	
25	(A) LÄNGE: 76 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 275:	
10	ETIADNALPS TEITLESPLL GSFDCLTQDV LCHSEVFIWG RSLYGDVNDS VSGLCITSHW SETPVCQAWI LHCKT*	60 76
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 276:	
45	(A) LÄNGE: 120 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
50	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	\ /	

	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 276:	
10	GGKEKTKKIQ LRNRTMIQHL QKASSISLKK ATDCASAGSE KGWAAGTAAS WVTRQQSQRL GVRLRTPLWP EHKRHWHCKL SVTWPSFLSS ISPNICAHPE ELSGNSRVRA GRRGERTKRE	60 120
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 277:	
15	(A) LÄNGE: 113 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
20	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
25	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
30	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 277:	
	VAPFPIPTQE HRGGGEGRLS LSKSSYLHFR RKAETQSRLY INCLADRVTK THWSTCAFSS LCPSLIQTAT CQSPATLKTH GQLPGFTKLT AFLHKVKTTT ASVCGPSATT KLS	60 113
35	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 278:	
4 0	(A) LÄNGE: 86 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
4 5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNET:	

(A) ORGANISMUS: MENSCH

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 278:	
5	PYDPACLLIF SLPLPFLSLS SRSHLPGLKY FVGIAYYIIL ADEPQDNVYT HTHTYTHTKS QLLKSGLGIR LLCPVKNSCT EVIVT*	60 86
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 279:	
10	(A) LÄNGE: 70 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 279:	
25	NSFKVVKKLA TTWSLSIKRK QGKQTHSLDQ KKLDQVHWNQ SVTTQVTMTS VQEFFTGHRS LIPSPLFNS*	60 70
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 280:	
30	(A) LÄNGE: 594 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
40	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 280:	
	VSEKCRIDTE ILPSLFMRCT TDLNRKDKFP AITHLKFLAR DMSEQVLLCA SSQTSSIVEC WSLRKEGLPV NNIFQQISPV VGDKQPTILK WRILSATNDL DRVSAVALPK LPISLTNTDL KVASDTQFYP GLGLALAFHD GSVHIVHRLS LQTMAVFYSS AAPRPVDEPA MKRPRTAGPA	60 120 180
50	VHLKAMQLSW TSLALVGIDS HGKLSVLRLS PSMGHPLEVG LALRHLLFLL EYCMVTGYDW WDILLHVQPS MVQSLVEKLH EEYTRQTAAL QQVLSTRILA MKASLCKLSP CTVTRVCDYH TKLFLIAISS TLKSLRPHF LNTPDKSPGD RLTEICTKIT DVDIDKVMIN LKTEEFVLDM	240 300 360

	NTLQALQQLL QWVGDFVLYL LASLPNQGSL LRPGHSFLRD GTSLGMLREL MVVIRIWGLL KPSCLPVYTA TSDTQDSMSL LFRLLTKLWI CCRDEGPASE PDEALVDECC LLPSQLLIPS LDWLPASDGL VSRLQPKQPL RLQFGRAPTL PGSAATLQLD GLARAPGQPK IDHLRRLHLG ACPTEECKAC TRCGCVTMLK SPNRTTAVKQ WEQRWIKNCL CGGLWWRVPL SYP*	420 480 540 594
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 281:	
10	(A) LÄNGE: 293 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 281:	
25	LRGTRHQSPP HRQFLIQRCS HCFTAVVLLG DLSMVTQPHL VQALHSSVGQ APRCSLRRWS ILGWPGALAR PSSCRVAALP GSVGARPNCR RRGCLGCRRL TRPSLAGSQS RLGISSWLGS RQHSSTSASS GSLAGPSSRQ QIQSLVSRRK SRDMLSWVSE VAVYTGRQLG FRRPQMRMTT INSRSMPSEV PSRRKLWPGL SREPWLGRLA SRYSTKSPTH CKSCCSACSV FMSSTNSSVL RLIMTLSMST SVILVQISVS RSPGLLSGVL RKWGRSSDFR VELMAMRKSL VW*	60 120 180 240 293
30	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 282:	
35	(A) LÄNGE: 173 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
40	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
45	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 282:	
50	TPALRARSLR DRCARAPCPH GGQQRRRRRL NAEGAEGARG GGSSYSEMAE TVADTRRLIT KPQNLNDAYG PPSNFLEIDV SNPQTVGVGR GRFTTYEIRV KTNLPIFKLK ESTVRRRYSD FFWLRSFLER FSKVVVPPLP GKAFLROFIL EEMMEYLMTI LLRKENKGWS SL*	60 120 173

	(2) INFORMATION UBER SEQ ID NO: 283:	
5	(A) LÄNGE: 107 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
15	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 283:	
20	NYLGRFQPQW FNDNKTTKHG TSNSLIKLLS HLFHRMMRFF LFTVSHQGKK NPPTSCLFFF LMPGISIHCL FKRPMQKKVD KALAQELGLP VVVPGLPCWG VPKSVP*	60 107
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 284:	
25	(A) LÄNGE: 105 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
•	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 284:	
10	MGNFFFFEPG TCYVAQAGLE LLNSSDPLTS ASQIAETTGT HHCTWLKTIF LKNKSTALHL YLLVSLQFKH TINDYNILFK AGRSGSWLQL EQFITSGYLR ARKIQ	60 105
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 285:	
1 5	(A) LÄNGE: 119 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 285: TGMGGGSGCR ELLCPCKGAE TPVELRKSDG IYRVLGKPWL CLHHGERPWA GSPPSCRSVR LDADGGSDQL ASVSLRHEAA FSSGFQSHSG LPMADRVAKV RNGKCIAVYL PSPTKQIT* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 286: (A) LÄNGE: 110 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 286: YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
TGMGGGSGCR ELLCPCKGAE TPVELRKSDG IYRVLGKPWL CLHHGERPWA GSPPSCRSVR LDADGGSDQL ASVSLRHEAA FSSGFQSHSG LPMADRVAKV RNGKCIAVYL PSPTKQIT* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 286: (A) LÄNGE: 110 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 286: YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
TGMGGGSGCR ELLCPCKGAE TPVELRKSDG IYRVLGKPWL CLHHGERPWA GSPPSCRSVR LDADGGSDQL ASVSLRHEAA FSSGFQSHSG LPMADRVAKV RNGKCIAVYL PSPTKQIT* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 286: (A) LÄNGE: 110 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 286: YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(A) LÄNGE: 110 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 286: YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	60 119
(A) LÄNGE: 110 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear (ii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH : (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 286: YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(iii) MOLEKÜLTYP: ORF (iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 286: YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(iii) HYPOTHETISCH: ja (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 286: YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 286: YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 286: YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
YANQSSSLRF KIKYKLLCFS THSGSIVPEP DCYFFILNII FPHLICLPLI HRHLEKEMGG CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
CLLSLSLCFV PVVRLAASVA RWAWLEPWVR QVAGGDRERL RGKWWHLLL* (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 287: (A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(A) LÄNGE: 75 Aminosäuren (B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	60 110
(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel	
(=) (=) (=)	
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
(iii) HYPOTHETISCH: ja	

(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH

	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 287:	
F	SQLLGRLRQE NHLNSGGRGC SELRSCHCTP AWATRVKLRL KKKKKEMFFI FFMLSIQALF ${\sf HGQQVIFHNV}$ DFPK*	60 75
5	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 288:	
10	(A) LÄNGE: 67 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
15	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
20	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 288:	
25	RRGFLHVGQA GLEFLTSGDP PASATQSAGI TGISHRERPI LLFIYFLRWS LALFRDLRPL QPSPLQF	60 67
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 289:	
30	(A) LÄNGE: 85 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
35	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
,,,	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 289:	
15	STRPRERRNR SVDECQLINV KXRHXLVCLX CFCLYXQPDX VSXEYKXWGL LPQXLFXISX EKKNDRXXGX IXRXARFXST NXNX*	60 85
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 290:	
50	(A) LÄŅGE: 78 Aminosäuren (B) TYP: Protein	

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

	(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
5	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 290:	
15	MSXXDTXWCV XAVFAFTXNP TVFHXNTNXG XFYPXLSSXL VKKKKMIGXX XEFXGKPXXQ ALXKIXSWXX LTSLPXX*	60 78
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 291:	
20	(A) LÄNGE: 310 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 291:	
40	RAASGRSGSS VRMSAPRSRP ASMRWCPAPR RACTTSTRWT GPPCATSTSS ARATRTGPSC RSAGRARSAS YPPGDVDEIP DWVHQLVIQK LVEHRVIPEG FVNSAVINDY QPGGCIVSHV DPIHIFERPI VSVSFFSDSA LCFGCKFQFK PIRVSEPVLS LPVRRGSVTV LSGYAADEIT HCIRPQDIKE RRAVIILRKT RLDAPRLETK SLSSSVLPPS YASDRLSGNN RDPALKPKRS HRKADPDAAH RPRILEMDKE ENRRSVLLPT HRRRGSFSSE NYWRKSYESS EDCSEAAGSP	60 120 180 240 300
	ARKVKMRRH*	310
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 292:	
45	(A) LÄNGE: 192 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	

	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
10	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 292:	
	SCLPEDDDCS ALLDVLRPYA VSDFISSIST EHSHASPAHR QGKHWFRHPN RLELELAAEA QRRVAKEGHG HDGALEDVDG VHVGHDAAAG LVVVDDRAVD EALGDDAVLH QLLDHQLMHP VRDLVDVARR VRGAPGPARA SAAGPRTCSP RRRSTCCAGG PGPPCARCTG PSRRGTPPHR CGPRSWSTHP D*	60 120 180 192
15	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 293:	
20	(A) LÄNGE: 479 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
25	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 293:	
35	MGRCCFYTAG TLSLLLLVTS VTLLVARVFQ KAVDQSIEKK IVLRNGTEAF DSWEKPPLPV YTQFYFFNVT NPEEILRGET PRVEEVGPYT YRELRNKANI QFGDNGTTIS AVSNKAYVFE RDQSVGDPKI DLIRTLNIPV LTVIEWSQVH FLREIIEAML KAYQQKLFVT HTVDELLWGY KDEILSLIHV FRPDISPYFG LFYEKNGTND GDYVFLTGED SYLNFTKIVE WNGKTSLDWW ITDKCNMING TDGDSFHPLI TKDEVLYVFP SDFCRSVYIT FSDYESVQGL PAFRYKVPAE	60 120 180 240 300
40	ILANTSDNAG FCIPEGNCLG SGVLNVSICK NGAPIIMSFP HFYQADERFV SAIEGMHPNQ EDHETFVDIN PLTGIILKAA KRFQINIYVK KLDDFVETGD IRTMVFPVMY LNESVHIDKE TASRLKSMIN TTLIITNIPY IIMALGVFFG LVFTWLACKG QGSMDEGTAD ERAPLIRT*	360 420 479
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 294:	
45	(A) LÄNGE: 267 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
50	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	

	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
5	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :	
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 294:	
10	AFLPSPTVAA QAAAREHAGG HSAAKNGATG VELDIEFTSD GIPVLMHDNT VDRTTDGTGR LCDLTFEQIR KLNPAANHRL RNDFPDEKIP TLREAVAECL NHNLTIFFDV KGHAHKATEA LKKMYMEFPQ LYNNSVVCSF LPEVIYKMRQ TDRDVITALT HRPWSLSHTG DGKPRYDTFW KHFIFVMMDI LLDWSMHNIL WYLCGISAFL MQKDFVSPAY LKKWSAKGIQ VVGWTVNTFD EKSYYESHLG SSYITDSMVE DCEPHF*	120 180 240 260
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 295:	
20	(A) LÄNGE: 166 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF	
25	(iii) HYPOTHETISCH: ja	
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH	

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 295:

QILPAFILLF NGLKRAYACH AEHETEELGS DEDDIDEDGQ EYLEILAKQA GEDGDDEDWE 60 35 EDDAEETALE GYSTIIDDED NPVDEYQIFK AIFQTIQNRN PVWYQALTHG LNEEQRKQLQ 120 DIATLADQRR AAHESKMIEK HGGYKFSAPV VPSSFNFGGP APGMN* 166

Patentansprüche

5

20

40

- Eine Nukleinsäure-Sequenz, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodiert, umfassend
 - a) eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247,
- b) eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäure-Sequenzen oder
- c) eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.
 - 2. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247, oder eine komplementäre oder allelische Variante davon.
 - 3. Nukleinsäure-Sequenz Seq. ID No. 2-4, 6-10, 12-14, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35-37, 39, 41-44, 46, 47, 49, 51-55, 58-64 und 217-247, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Prostatatnormalgewebe erhöht exprimiert sind.
- 4. BAC, PAC und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64, 217-247, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.
- 5. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 90% ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
- 6. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 95% ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
 - 7. Eine Nukleinsäure-Sequenz, umfassend einen Teil der in den Ansprüchen 1 bis 6 genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 hybridisieren.
 - 8. Ein Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 50 bis 2500 bp aufweist.
 - 9. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 150 bis 2000 bp aufweist.

- 10. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, die mindestens eine Teilsequenz eines biologisch aktiven Polypeptids kodiert.
- 5 11. Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, zusammen mit mindestens einer Kontroll- oder regulatorischen Sequenz.
- 12. Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß Anspruch 11, worin die Kontroll- oder regulatorische Sequenz ein geigneter Promotor ist.
 - 13. Eine Expressionskassette gemäß einem der Ansprüche 11 und 12, dadurch gekennzeichnet, daß die auf der Kassette befindlichen DNA-Sequenzen ein Fusionsprotein kodieren, das ein bekanntes Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt.

20

30

- 14. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 10 zur Herstellung von Vollängen-Genen.
- 15. Ein DNA-Fragment, umfassend ein Gen, das aus der Verwendung gemäß Anspruch 14 erhältlich ist.
- Wirtszelle, enthaltend als heterologen Teil ihrer exprimierbaren genetischen
 Information ein Nukleinsäure-Fragment gemäß einem der Ansprüche 1 bis
 10.
 - 17. Wirtszelle gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß es ein prokaryontisches oder eukaryontische Zellsystem ist.
 - 18. Wirtszelle gemäß einem der Ansprüche 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, daß das prokaryontische Zellsystem E. coli und das eukaryontische Zellsystem ein tierisches, humanes oder Hefe-Zellsystem ist.
- 19. Ein Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids oder eines Fragments, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirtszellen gemäß den Ansprüchen 16 bis 18 kultiviert werden.
- 20. Ein Antikörper, der gegen ein Polypeptid oder ein Fragment gerichtet ist, welches von den Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247, das gemäß Anspruch 19 erhältlich ist.
 - Ein Antikörper gemäß Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß er monoklonal ist.
 - 22. Ein Polypeptid gemäß Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß es aus einem Phage-Display stammt.

- 23. Polypeptid-Teilsequenzen, gemäß den Sequenzen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295.
- Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 22, mit mindestens 80%iger 24. Homologie zu diesen Sequenzen.
- 25. Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 22, mit mindestens 90%iger Homologie zu diesen Sequenzen. 10

15

20

25

30

- 26. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295, als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen Prostata-Krebs.
- Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID. No. 27. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247 zur Expression von Polypeptiden, die als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen Prostata-Krebs verwendet werden können.
- 28. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen Seg. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247 in sense oder antisense Form.
- Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seg. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-29. 93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung des Prostata-Krebses.
- Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No. 66-71, 73-75, 82, 83, 90-30. 93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung des Prostata-Krebses.
- Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz Seq. ID No. 66-31. 71, 73-75, 82, 83, 90-93, 97-105, 109, 111-114, 116-124, 128-137, 139-149, 152, 154-165, 168-173, 183-195, 214-216 und bis Seq. ID No. 248-295.
- 32. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch 40 gekennzeichnet, daß es eine genomische Seguenz ist.
 - Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch 33. gekennzeichnet, daß es eine mRNA-Sequenz ist.
- 45 34. Genomische Gene, ihre Promotoren, Enhancer, Silencer, Exonstruktur, Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der

WO 99/46375 247 PCT/DE99/00722

- Sequenzen Seq. ID. No. 3, 4, 6-8, 12, 16-19, 21, 23, 24, 26-33, 35, 37, 41-44, 46, 47, 49, 51, 53, 54, 58-64 und 217-247.
- 35. Verwendung der genomischen Gene gemäß Anspruch 33, zusammen mit geeigneten regulativen Elementen.

- 36. Verwendung gemäß Anspruch 34, dadurch gekennzeichnet, daß das regulative Element ein geeigneter Promotor und/ oder Enhancer ist.
- 10 37. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 400 bis 1900 bp aufweist.

Systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSeq Datenbank

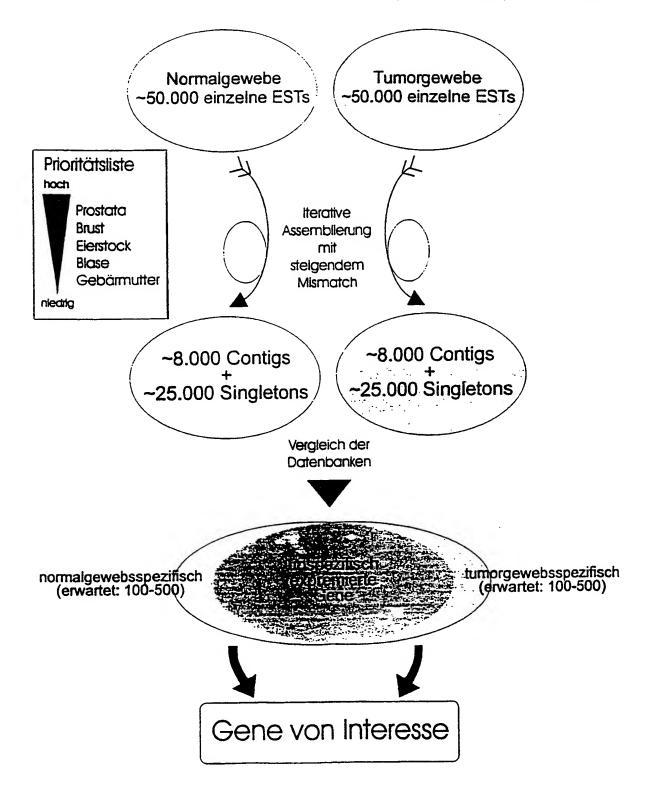
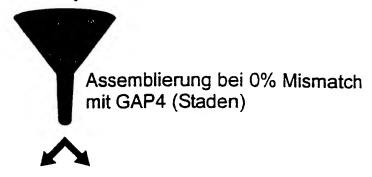


Fig. 1

2/10

Prinzip der EST-Assemblierung

~50.000 ESTs pro Gewebe



Contigs

Singletons

In Anzahl und Länge zunehmende Contigs Iterative Assemblierung mit steigendem Mismatch (1%,2%,4%)

5000-6000 Contigs ~25.000 übrige Singletons



~30.000 Konsensussequenzen pro Gewebe

Fig. 2a

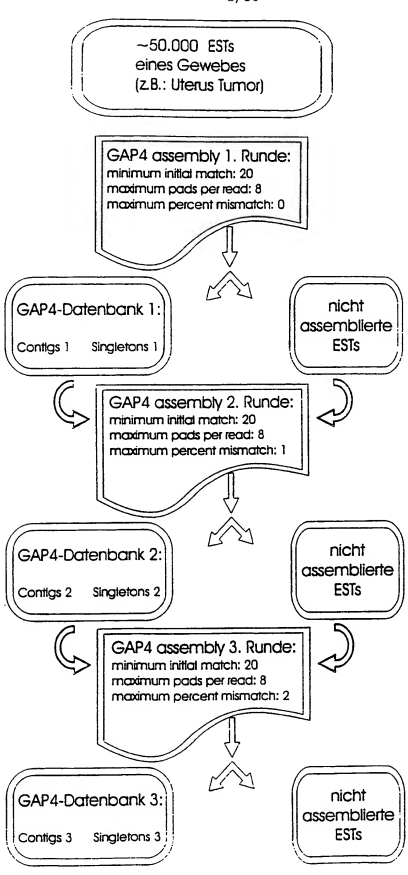


Fig. 2b1

ERSATZBLATT (REGEL 26)

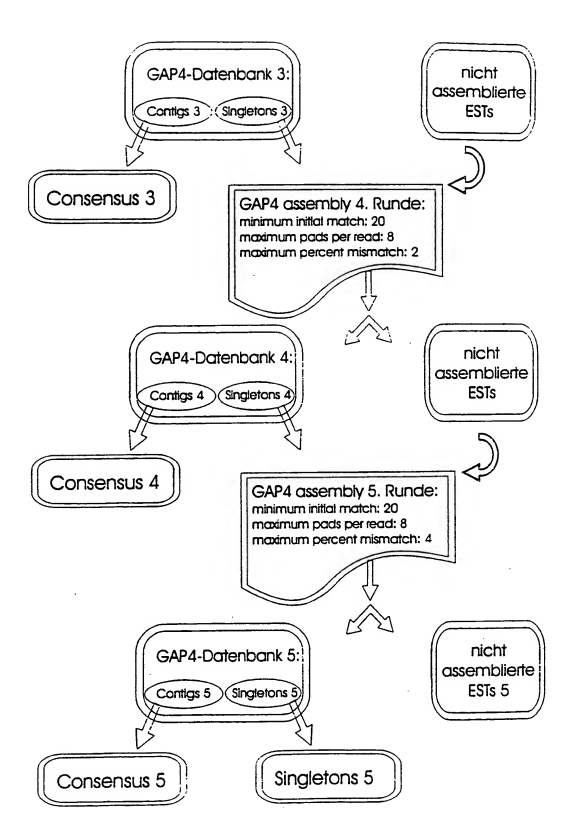


Fig. 2b2

WO 99/46375 PCT/DE99/00722

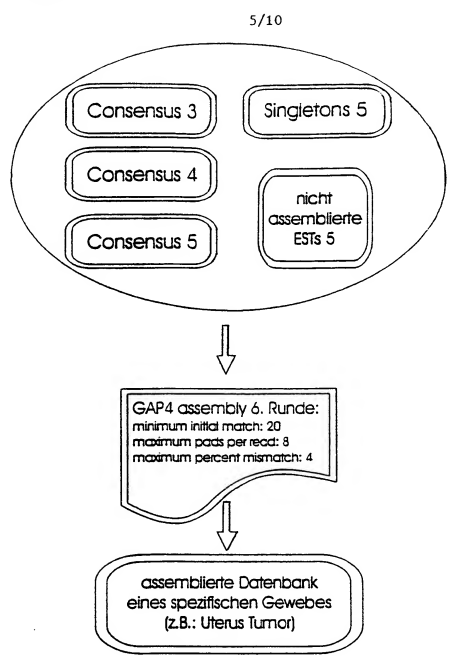


Fig. 2b3

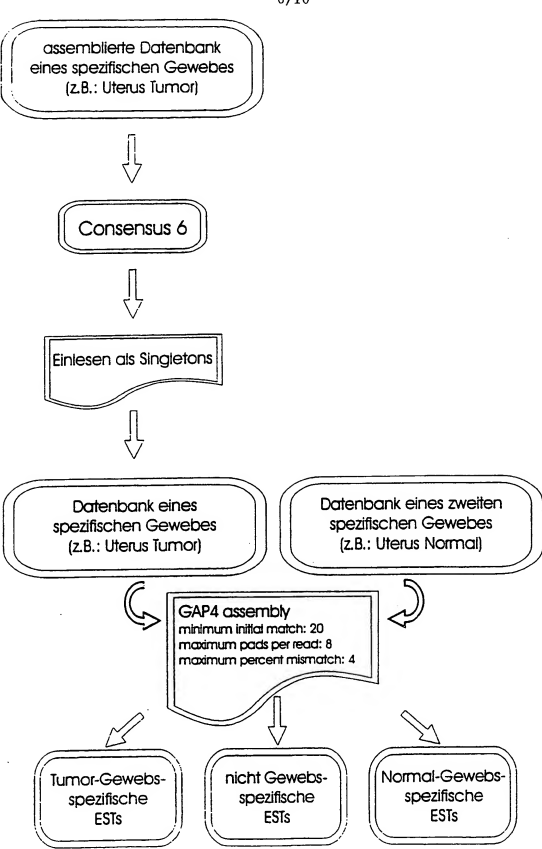


Fig. 2b4

ERSATZBLATT (REGEL 26)

In silico Subtraktion der Genexpression in verschiedenen Geweben

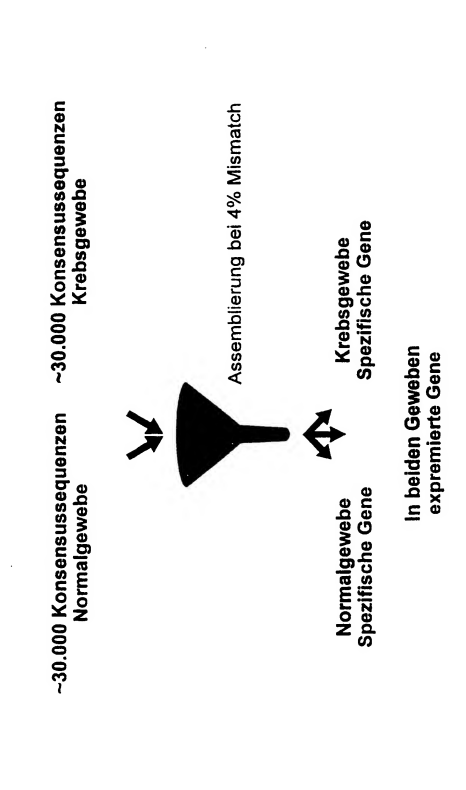


Fig. 3

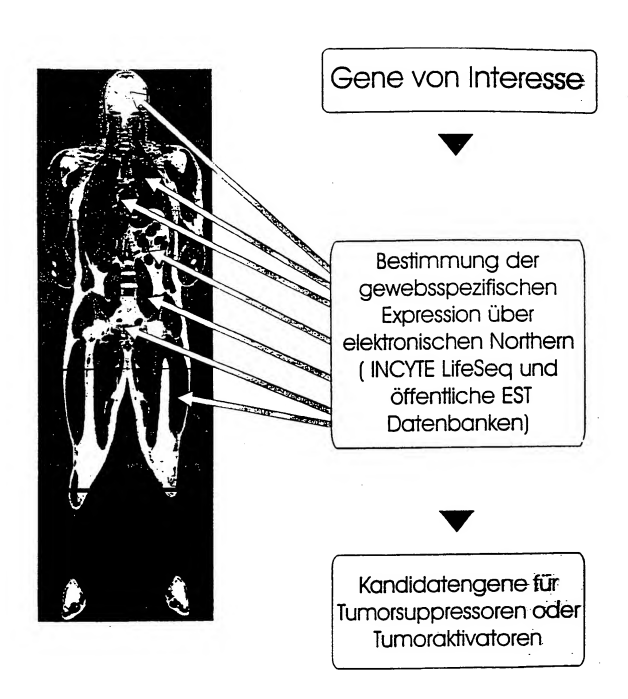


Fig. 4a

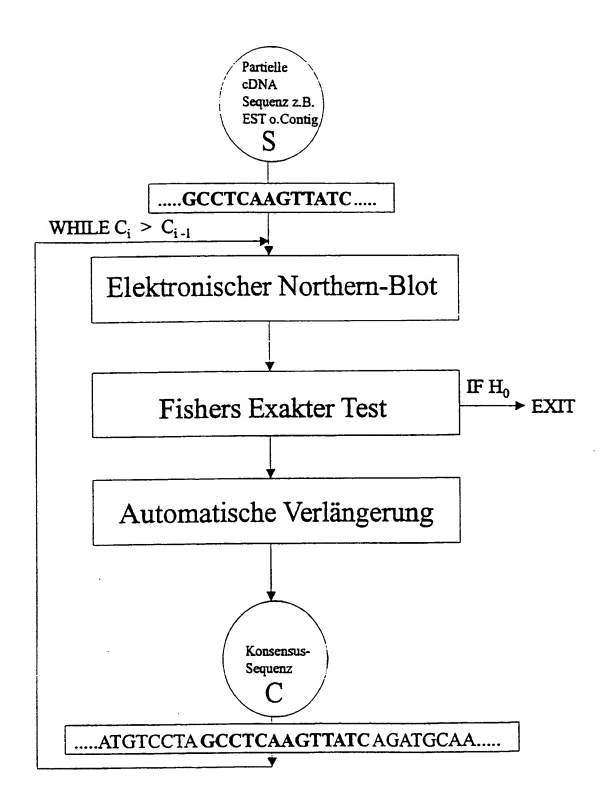


Fig. 4b

ERSATZBLATT (REGEL 26)

Isolieren von genomischen BAC und PAC Klonen

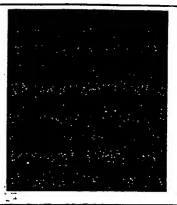


Chromosomale Klon-Lokalisation über FISH





Hybridisierungssignal



4

Sequenzierung von Klonen, die in Regionen lokalisiert sind, die chromosomale Deletionen in Prostata- und Brustkrebs aufweisen, führt zur Identifizierung von Kandidatengenen





Bestätigung der Kandidatengene durch Screening von Mutationen und/oder Deletionen in Krebsgeweben

Fig. 5

THIS PAGE BLANK (USPTO)

: